PCT

世界知的所有権機関 国際事務局・



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 C07D 471/04, A61K 31/505 (11) 国際公開番号

WO97/19078

(43) 国際公開日

1997年5月29日(29.05.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/03389

A1

(22) 国際出願日

1996年11月20日(20.11.96)

(30) 優先権データ 特願平7/303065

1995年11月21日(21.11.95)

特願平8/7725 特願平8/43853 1996年1月19日(19.01.96)
1996年2月29日(29.02.96)

特願平8/141868

1996年6月4日(04.06.96)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

山之内製薬株式会社

(YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者:および

(75) 発明者/出順人(米国についてのみ)

高山和久(TAKAYAMA, Kazuhisa)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮二丁目5番9

ルーミー筑波203 Ibaraki, (JP)

久道弘幸(HISAMICHI, Hiroyuki)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市春日2-37, 2-402 Ibaraki, (JP)

岩田正洋(IWATA, Masahiro)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮三丁目13番1

ルーミーにのみや409 Ibaraki, (JP)

久保田秀樹(KUBOTA, Hideki)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮三丁目13番1

ルーミーにのみや327 Ibaraki, (JP)

JP 青木源典(AOKI, Motonori)[JP/JP]

〒305 茨城県つくば市二の宮四丁月8番3,5-401 Ibaraki, (JP)

(74) 代理人

弁理士 長井省三,外(NAGAI, Shozo et al.) 〒174 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号

山之内製薬株式会社 特許情報部内 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CU, CZ, EE, GE, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, ARIPO特許 (KE, I.S, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: PYRIDO[2, 3-D] PYRIMIDINE DERIVATIVES AND MEDICINAL COMPOSITIONS THEREOF

(54)発明の名称 ピリド[2,3-d]ピリミジン誘導体及びその医薬組成物

(57) Abstract

Compounds represented by general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof which have the effect of inhibiting the activity of type IV phosphodiesterases and are usable as drugs, in particular, type IV phosphodiesterase inhibitors or preventives and remedies for diseases in association with the sthenic type IV phosphodiesterase activity, in particular, respiratory diseases such as bronchial asthma. In said formula (I), X represents oxygen or sulfur; R¹ represents lower alkyl, cycloalkyl(lower alkyl) or cycloalkyl; R² represents hydrogen, halogeno, lower alkyl, halo(lower alkyl), hydroxy(lower alkyl), mercapto(lower alkyl), (lower alkoxy)(lower alkyl), (lower alkanoyloxy)(lower alkyl), (lower alkanoyloxy)(lower alkyl), (lower alkanoyloxy)(lower alkyl), (lower alkanoyloxy)(lower alkyl), cycloalkyl, aryl or lower alkanoyl; R³ represents hydrogen, halogeno or lower alkyl; R⁴ represents hydrogen, or lower alkyl; R⁵ represents cycloalkyl optionally substituted by the same group as R⁶; a 5- or 6-membered monocyclic heterocycle optionally substituted by the same group as R⁶, optionally fused with a benzene ring and having one to four heteroatoms selected from the group consisting of nitrogen, oxygen and sulfur atoms; or a group of formula (a); and R⁶ represents halogeno, lower alkyl, halo(lower alkyl), hydroxy, lower alkoxy, cyano or nitro.

(57) 要約

本発明は、IV型ホスホジェステラーゼ活性阻害作用を有し、医薬、特にIV型ホスホジェステラーゼ阻害剤、あるいはIV型ホスホジェステラーゼ活性の亢進が関与する疾患、特にその呼吸器疾患、例えば気管支喘息の予防・治療剤として有用な化合物(1)、もしくはこれらの製薬学的に許容される塩、及びそれらの医薬組成物等に関する。

[X:酸素原子、又は硫黄原子、

R¹: 低級アルキル基、シクロアルキル低級アルキル基、又はシクロアルキル 基

R*:水栗原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、 ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ 低級アルキル基、低級アルキルチオ低級アルキル基、低級アルカノイルオ キシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカ ノイル低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、低級アルコキ シイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アル カノイル基、

R1:水素原子、ハロゲン原子、又は低級アルキル基、

R*:水素原子、又は低級アルキル基、

R*: R*と同一の基で置換されていてもよいシクロアルキル基: R*と同一の基で置換されていてもよいナフチル基: R*と同一の基で置換されていてもよい、空素原子、酸素原子、及び でもよく、ベンゼン環と縮合していてもよい、窒素原子、酸素原子、及び 就質原子からなる群から選択された1万至4個の異項原子を有する5又は 6 員単環へテロ環基: 又は式

で示される基、

R*:ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、シアノ基、又は二トロ基。]

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード 四 エスフフガイグガギギロスペイラボギルーニリンフス ステー・アンラス スアー・アン・アンドラス スアー・ド R U S D アルバニア アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャン EES FI FR AAAAABBBBBBBBCCCCCCCCDD SSSSSSSTTTTTTTUUUUV .GGGGGGHIIIJKKKKKLL ァモルハイシャン バルバドス ベルギー ブルギナ・ファソ ブルガリア ギニ, ギリシャ ハンイルランド アイスランド ノバカン バナシット イプランル ベプランル カナダア フリカ 共和国 ローシンゴー トルコ トリクダイト・トリクガタン リクガン 米国 マイナン 大タン 大スタン 大和国 マイエゴスラビア コンイン・ スコートン・ジボアール カートン・シン・ サーク・ファイン・ ディンマー・ク クキルギスタン 朝鮮民主主義 大韓民国 大神神アスシン カザフスシン リヒテンシ スリンランカ ŔÔ

明 細 書

ピリド [2, 3-d] ピリミジン 誘導体及びその医薬組成物

技術分野

本発明は、医薬、特にIV型ホスホジエステラーゼ阻害剤として有用な新規なピリド [2,3-d] ピリミジン誘導体その製薬学的に許容される塩、その医薬組成物、その薬剤製造のための使用、及びその有効量を投与する予防又は治療方法に関する。

背景技術

喘息は気道の収縮による喘鳴と発作を繰り返す呼吸器疾患である。その患者数はこれまで増加の一途をたどっており、今後もさらに増えることが予想される。

喘息の主な病態は、a)気道を取り囲む平滑筋の急激な収縮及びb)肺を含む 呼吸器官での浸潤性細胞の活性化による炎症反応である。そのため、喘息の症状 には、気道平滑筋の収縮を阻害し、かつ浸潤細胞の活性化を抑制又は予防するこ とが有効な手段の一つであると考えられている。

喘息の治療には、現在、気管支を拡張させて喘息症状を緩解するものとしてアミノフィリンやテオフィリン等のキサンチン誘導体及びプロカテロール等の β 刺激薬が、主として使用されている。これらの化合物の作用機序は、気道平滑筋において細胞内アデノシンサイクリック 3', 5' -モノホスフェート (cAMP) の産生酸素であるアデニル酸シクラーゼを活性化あるいは <math>cAMPの分解酵素であるホスホジエステラーゼ (PDE) を阻害することにより、細胞内のcAMP濃度を上昇させ、気道平滑筋の収縮を抑制するものである [Thorax 46 512-523 (1991)]。

しかしながら、キサンチン誘導体は血圧降下や強心作用などの全身性副作用を発現する[J. Cyclic Nucleotide and Protein

Phosphorylation Res. 10 551-564 (1985)] ので、この全身性副作用を防止するために血中濃度のモニターが必要になる。更に、キサンチン誘導体は炎症性細胞の浸潤を伴う喘息に対しては明らかな効果を示さない。

また、β刺激薬は脱感作を生じやすく、使用量が増加すると手指振戦、動悸等の副作用を生ずることが知られている。

その後の研究により、cAMPを分解する酵素であるPDEには少なくとも I ~IV型の 4 つの異なるタイプに分けられ、それぞれ分布又は機能に違いがあることが解明されてきた [Pharmacological Therapy <u>51</u> 13-33(1991)]。特にIV型のPDEは、ヌクレオタイドの中でもグアノシンサイクリック 3', 5'-モノホスフェート(cGMP)に作用することなく、cAMPを特異的に分解するものであり、気道平滑筋及び浸潤細胞の両者でその存在が認められている。なお、PDE VはcGMPの分解酵素として知られている。

細胞内の c AMP 濃度は、アデニレートシクラーゼによる c AMP の産生速度 とPDEによる c AMPの分解速度のバランスにより決定される。従って、アデニレートシクラーゼを刺激するかPDE を阻害することにより細胞内の c AMP 濃度を増加させることができる。細胞内 c AMP 濃度の上昇は、気道平滑筋では 収縮の抑制を、炎症性細胞では活性化の抑制を引き起こす [Clin. Exp. Allergy 22 337-344(1992), Drugs of the Future 17 799-807(1992)]。

7

また、IV型PDE阻害薬は、モルモットにおける抗原及び血小板活性化因子による好酸球浸潤に対し、抑制作用を示し [Eur. J. Pharmacol. 255 253-256(1994)]、好酸球からの障害性蛋白(MBP、ECP)の遊離を抑制する [Br. J. Pharmacol. <u>115</u> 39-47(1995)] ことが報告されている。さらに、収縮物質(ヒスタミン、LTD、メサコリン)による気道平滑筋の収縮に対し抑制作用を示すこと [Br. J. Pharmacol. 113 1423-1431(1994)]、喘息

に深く関与すると言われているサイトカインである I L - 4 の産生を阻害すること [J. Invest. Dermatol. <u>100</u> 681-684 (1993)]、気道における血管透過性の亢進に対して抑制作用を発現すること [Fundam. Clin. Pharmacol. <u>6</u> 247-249 (1992)]、気道過敏症に対して抑制作用を示すこと [Eur. J. Pharmacol. 275 75-82 (1995)]が報告されている。

従って、IV型PDEに対する阻害活性に優れている薬剤は、喘息症状を効果的に緩解又は予防する副作用の少ない抗喘息薬として期待される。

従来、Ⅳ型に限定されないPDE阻害活性を有する化合物としてはキナゾリン -2-オン構造を有するものが知られているが(国際特許出願公開94/124 99号パンフレット参照)、本発明によって提供されるピリド[2,3-d]ピリミジン化合物とはその構造を異にする。

一方、4-フェニルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2-オン構造を有する 化合物については、G. E. Hardtmannらの米国特許第3, 758, 4 75号公報に報告されている。該公報には、カラゲニン誘発浮腫抑制試験で認められる抗炎症活性を示す化合物として、次の一般式が示されている。

$$R \xrightarrow{N \atop N} N \xrightarrow{N \atop N} O$$

$$x$$
 y t $C=N$ Z t $C=N$ $C=$

ここに、

Rは水素又は1-5炭素原子の低級アルキル、例えばメチルであり; R'は1-6炭素原子の低級アルキル例えばメチル、エチル、プロピル、イソ

プロピル、t -ブチル等; アリル; メタリル; プロパルギル; 又は3 - 6 炭素原子のシクロアルキル、例えばシクロプロピルであり;

R'' はフェニル又は式 $-\sqrt{}$ Y の置換されたフェニルである:

そして

Yは19-80原子量のハロ;1-4炭素原子の低級アルキル;又は1-4炭素原子の低級アルコキシを表し;かつ

Y'は水素、ハロ、低級アルキル又は低級アルコキシ(Yで定義されたものと同様)を表す。

J. Med. Chem. 1974 Vol. 17 No. 16 636-639にも、同様の抗炎症化合物について、G. E. Hardtmannらによって報告されている。

また、上記と同様の化合物である1-置換-4-アリールピリド [2, 3-d] ピリミジン-2-オンを投与する血小板凝集を抑制する方法も報告されている (特開昭53-94040号公報参照)。

本発明によって提供される化合物の一部は、上記米国特許において、Rが低級アルキル基であり、R′が低級アルキル基又はC₃₋₆シクロアルキル基であり、R″がメタ位にハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基を有するフェニル基である化合物に相当し、その一般式に包含される。

しかしながら、フェニル基のメタ位のみにハロゲン原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基を有し、かつピリド [2,3-d] ピリミジンの7位に低級アルキル基を有する化合物については実施例その他による具体的な記載がない。また、上記米国特許には抗炎症活性について記載されているだけであり、IV型PD Eに対する阻害作用、更には抗喘息作用については開示も示唆もされていない。

発明の開示

本発明者らはⅣ型PDEに対して阻害活性を有する化合物について鋭意検討し

た結果、下記一般式(I)で示される化合物が優れたIV型PDE阻害活性を有することを知見して、本発明を完成した。

すなわち、本発明によれば下記一般式(I)で示されるピリド[2, 3-d] ピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩が提供される。

[式中の記号は以下の意味を表す。

X:酸素原子、又は硫黄原子、

,7

R¹:低級アルキル基、シクロアルキル低級アルキル基、又はシクロアルキル 基、

R²:水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルキルチオ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイル低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、低級アルコキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基、

R³:水素原子、ハロゲン原子、又は低級アルキル基、

R⁴:水素原子、又は低級アルキル基、

R⁵: R⁶ と同一の基で置換されていてもよいシクロアルキル基; R⁶ と同一の基で置換されていてもよいナフチル基; R⁶ と同一の基で置換されていてもよく、ベンゼン環と縮合していてもよい、窒素原子、酸素原子、及び硫黄原子からなる群から選択された1万至4個の異項原子を有する5又は6員単環へテロ環基;又は式

で示される基:

R⁶:ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、シアノ基、又はニトロ基。 ただし、R⁵が式

で示される基であって、 R^6 がハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基であり、 R^1 が低級アルキル基、又はシクロアルキル基であり、 R^3 及び R^4 が共に水素原子であり、かつXが酸素原子であるときは、 R^2 は水素原子以外の基を意味する。]

該一般式(I) で示される化合物中、Xが酸素原子であり、 R^1 が低級アルキル基又はシクロアルキル基であり、 R^2 が低級アルキル基であり、 R^3 及び R^4 が共に水素原子であり、 R^5 が式



で示される基であり、かつR[®] がハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基である化合物は、前記米国特許公報に示された一般式に包含される。

しかしながら、これらの本発明化合物は、1-置換-4-フェニルピリド[2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン構造の4位フェニル基のメタ位(3位)のみにハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基を導入し、かつ7

位に低級アルキル基を導入した点に化学構造上の特徴を有する。

このような特定の置換位置に特定の置換基を組み合わせて有する化合物については、前記米国特許中に何ら具体的開示はなく、新規である。また、該化合物は、前記米国特許には開示も示唆もないIV型PDE阻害活性において、顕著に優れた作用を有する点に、薬理学上の特徴を有する。

中でも、下記一般式(II)で示されるピリド [2, 3-d] ピリミジン誘導体 又はその製薬学的に許容される塩は、前記米国特許に具体的に開示された類似化 合物のIV型PDEに対する潜在効果と比較しても顕著に優れていることが確認さ れたものである。

$$\begin{array}{c|c}
R^{8} & N & N & O \\
\hline
N & N & O \\
\hline
N & N & O \\
\hline
N & N & O \\
R^{9} & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O & O & O \\
\hline
R^{9} & O$$

[式中の記号は以下の意味を表す。

, ...

R⁷:メチル基、エチル基、プロピル基、又はイソプロピル基、

R*:メチル基、エチル基、プロピル基、又はイソプロピル基、

R®:塩素原子、臭素原子又はメチル基。]

一方、本発明化合物(I)中、前記米国特許公報の一般式に包含される化合物が除かれた下記一般式(II)で示されるピリド[2,3-d]ピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩は、いずれの先行文献にも開示されていない新規化合物である。

7

[式中X、R¹、R³、R⁴、及びR⁵は前記の意味を有し、R¹⁰は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイル低級アルキル基、低級アルカノイル低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、低級アルコキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基を意味する。

ただし、R⁵ が式

で示される基であって、R⁶ がハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基であり、R¹ が低級アルキル基、又はシクロアルキル基であり、R² 及びR⁴ が共に水素原子であり、かつXが酸素原子であるときは、R¹⁰は水素原子又は低級アルキル基以外の基を意味する。]

本発明化合物 (II) 又はその製薬学的に許容される塩は、ピリド [2,3-d] ピリミジン骨格の 1 位に特定のアルキル系の基を有し、その 2 位にオキソ基又はチオキソ基を有し、その 4 位に特定の環系の基を有し、その 5,6,7 位に種々の特定の置換基を有する点に化学構造上の特徴を有し、IV型PDEに選択的な阻害活性を有する点に薬理学上の特徴を有する。

特にこの化合物 (III) の発明はIV型PDE阻害剤としてピリド [2, 3-d]

ピリミジン構造を有する化合物を初めて提供するものとして、特徴的である。

本発明化合物中特に好ましい化合物は一般式(Π)及び(Π)で示される化合物又はその製薬学的に許容される塩である。化合物(Π)中、特に好ましい化合物としては $R^{\mathfrak g}$ がメチル基又はエチル基である化合物が挙げられ、 $R^{\mathfrak g}$ が該基であって $R^{\mathfrak g}$ がエチル基又はプロピル基である化合物がさらに好ましい。特に至適な化合物としては以下のものが挙げられる。

また、化合物(Ⅲ)中、特に好ましい化合物としては、R¹ºが、水素原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基である化合物が挙げられ、更に好ましくはR¹ºとして水素原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、とドロキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基を有する化合物が挙げられる。

中でもR¹⁰が上記の基であり; R⁴が水素原子であり; R⁵が(1)低級アルキル基で置換されていてもよいシクロアルキル基、(2)ナフチル基、(3)窒素原子、酸素原子、及び硫黄原子からなる群から選択された1万至4個の異項原

子を有する5又は6員単環へテロ環基、又は(4)式



で示される基であり;かつR⁶ がハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、低級アルコキシ基、シアノ基、又はニトロ基である化合物が好適であり、とりわけR¹ が低級アルキル基、又はシクロアルキル低級アルキル基であり、R¹⁰が低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、又は低級アルカノイル基であり、R³ 及びR⁴ が共に水素原子であり、R⁵ が低級アルキル基で置換されていてもよいシクロアルキル基、又は式



で示される基であって、R⁶ がハロゲン原子、低級アルキル基、又はニトロ基である化合物がさらに好適である。

特に至適な化合物としては以下のものが挙げられる。

4-シクロヘキシル-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン、4-(3-クロロフェニル) -1-エチル-7-(1-ヒドロキシエチル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン、4-(3-クロロフェニル) -7-シクロプロピル-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン、1-エチル-7-メチル-4-(3-メチルシクロヘキシル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン、1, 7-ジエチル-4-(3-メチルシクロヘキシル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン、4-(3-クロロフェニル) -1-エチル-7-メチルピ

リド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーチオン、1-シクロプロピルメチルー7-メチルー4-(3-メチルフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーオン、4-シクロヘキシルー1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーオン、4-(3-クロロフェニル) -1-エチルー7-ヒドロキシイミノピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーオン、7-(1-アセチルチオエチル) -4-(3-クロロフェニル) -1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーオン、又は1, 7-ジエチルー4-(3-クロロフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) ーチオン。

本発明には、さらに、化合物(I)又はその製薬学的に許容される塩、とりわけ化合物(II)又はその製薬学的に許容される塩と、製薬学的に許容される担体とからなる医薬組成物が包含される。この医薬組成物の実施の態様には、化合物(I)、とりわけ化合物(II)又はこれらの製薬学的に許容される塩を含有するIV型PDE阻害剤、特にIV型PDEが関与する呼吸器疾患、とりわけ気管支喘息の予防・治療剤が含まれる。

また、本発明には化合物(Ⅱ)又はその製薬学的に許容される塩を含有するIV型PDE阻害剤、特にIV型PDEが関与する呼吸器疾患、とりわけ気管支喘息の予防・治療剤が含まれる。

さらに、本発明には、IV型PDEの亢進が関与する疾患、特にその呼吸器疾患、 とりわけ気管支喘息の予防又は治療剤を製造するための化合物(I)、とりわけ 化合物(II)あるいは化合物(III)又はこれらの製薬学的に許容される塩の使用、 あるいは該化合物の有効量を該疾患に罹患しているあるいは罹患するおそれのあ る患者に投与する該疾患の予防・治療方法が包含される。

以下に、本発明化合物を更に詳細に説明する。

本明細書の一般式の定義において特に断らない限り、「低級」なる用語は、炭素数1~6個の直鎖状又は分岐状の炭素鎖を意味する。

「低級アルキル基」としては、具体的には例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基、イソブチル基、secーブチル基、ter

tーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチル基、3,3ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2ーエチルブチル基、2ーエチルブチル基、1,1,2ートリメチルプロピル基、1ーエチルブチル基、2ーエチルプロピル基、1ーエチルー1ーメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基等の直鎖又は分岐状のCi-sアルキル基が挙げられる。これらの基のうち、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基などのCi-4のアルキル基が好ましく、とりわけメチル基、エチル基、ブロピル基、イソプロピル基、フロピル基、アルキル基、アルキル基が好適である。中でもRIの低級アルキル基としてはCi-4アルキル基、特にC2-3アルキル基が好適であり、R2の低級アルキル基としてはCi-3アルキル基、特にC2-3アルキル基、エチル基が好ましい。

「低級アルコキシ基」としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ(アミルオキシ)基、イソペンチルオキシ基、tert-ペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、2-メチルプトキシ基、1、2-ジメチルプロポキシ基、1-エチルプロポキシ基、ヘキシルオキシ基などの直鎖又は分岐状の C_{1-6} アルコキシ基が挙げられ、好ましくはメトキシ基、エトキシ基である。

「低級アルキルチオ基」とは、チオール基の水素原子が上記の低級アルキル基で置換された基を意味し、具体的には、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、secーブチルチオ基、tertーブチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、tertーペンチルチオ基、2ーメチルブチルチオ基、1,2ージメチルプロピルチオ基、1ーエチルプロピルチオ基、ヘキシルチオ基等の直鎖又は分岐状のC1-6アルキルチオ基が挙げられ、好ましくはメチルチオ

基、エチルチオ基である。

「低級アルカノイル基」としては、具体的にはホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基などの直鎖又は分岐状のC₁₋₆ アルカノイル基が挙げられ、特にホルミル基、アセチル基、プロピオニル基が好適である。

「低級アルカノイルオキシ基」はアルコールと低級カルボン酸とでエステル形成された基であり、具体的には例えばホルミルオキシ基、アセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、イソブチリルオキシ基、バレリルオキシ基、ピバロイルオキシ基等の直鎖又は分岐状の C_{1-6} アルカノイルオキシ基が挙げられる。

「低級アルカノイルチオ基」はチオールと低級カルボン酸とでチオエステル形成された基であり、具体的には例えばホルミルチオ基、アセチルチオ基、プロピオニルチオ基、ブチリルチオ基、イソブチリルチオ基、バレリルチオ基、ピバロイルチオ基等の直鎖又は分岐状のC₁₋₆ アルカノイルチオ基が挙げられる。

「シクロアルキル基」としては、炭素数3万至8個のものが挙げられ、具体的にはシクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基が挙げられる。R¹ の「シクロアルキル低級アルキル基」のシクロアルキル基及びR² のシクロアルキル基についてはシクロプロピル基が特に好ましい。また、R⁵ の「置換されていてもよいシクロアルキル基」のシクロアルキル基についてはシクロヘキシル基が特に好ましい。

「アリール基」は、芳香族炭化水素基を意味するが、炭素数 6 乃至 1 4 個のアリール基が好ましい。具体的には、フェニル基、トリル基、キシリル基、ビフェニル基、ナフチル基、インデニル基、アントリル基、フェナントリル基であり、更に好ましくはフェニル基又はナフチル基であり、特に好ましくはフェニル基である。

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が 挙げられるが、特に環系の置換基としては塩素原子、臭素原子が、またアルキル 鎖の置換基としてはフッ素原子、塩素原子、臭素原子が好適な基として挙げられ

る。

前記R¹, R², R⁶ 又はR¹⁰、とりわけR² 又はR¹⁰の置換された「低級アルキル基」は、1乃至4個、とりわけ1乃至3個の種々の置換基で置換されていてもよく、その置換基としては、それぞれ、ハロゲノ基、水酸基、メルカプト基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイル基、ヒドロキシイミノ基、低級アルコキシイミノ基、シクロアルキル基が挙げられる。ここに、「ハロゲノ基」を構成するハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイルチオ基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイルチオ基、低級アルカノイル基としては前記のものが例示される。

「低級アルコキシイミノ基」としてはメトキシイミノ基、エトキシイミノ基、プロポキシイミノ基、イソプロポキシイミノ基、プトキシイミノ基、イソブトキシイミノ基、tertーブトキシイミノ基などの直鎖又は分岐状のC₁₋₆ アルコキシイミノ基が挙げられる。

従って、置換低級アルキル基の「ハロゲノ低級アルキル基」としては、トリフルオロメチル基、クロロメチル基、ブロモメチル基、2-クロロエチル基、1-クロロエチル基、2-ブロモエチル基、1ーブロモエチル基などが、「ヒドロキシ低級アルキル基」としてはヒドロキシメチル基、2-ヒドロキシエチル基、1ーヒドロキシエチル基等が、「メルカプト低級アルキル基」としてはメルカプトメチル基、2-メルカプトエチル基、1ーメルカプトエチル基等が、「低級アルコキシ低級アルキル基」としてはメトキシメチル基、エトキシメチル基、2-メトキシエチル基、1ーメトキシエチル基、ジメトキシエチル基等が、「低級アルキルチオ低級アルキル基」としてはメチルチオメチル基、エチルチオメチル基、2-メチルチオエチル基、1ーメチルチオエチル基等が、「低級アルカノイルオキシ低級アルキル基」としてはアセトキシメチル基、2-アセトキシエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基、1ーアセチルチオエチル基等が、「低級アルカノイル低級アルキル基」としてはホルミルメチル基、ア

Mark!

セトニル基、2-オキソプチル基等が、「ヒドロキシイミノ低級アルキル基」としてはヒドロキシイミノメチル基、2-ヒドロキシイミノエチル基、1-ヒドロキシイミノエチル基等が、「低級アルコキシイミノ低級アルキル基」としてはメトキシイミノメチル基、エトキシイミノメチル基等が、「シクロアルキル低級アルキル基」としてはシクロプロピルメチル基、シクロヘキシルメチル基、2-シクロプロピルエチル基等がそれぞれ好適な基として例示される。

「ベンゼン環と縮合していてもよい、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からな る群より選択された1乃至4個の異項原子を有する5又は6員単環へテロ環基」 としては、具体的には、フリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、 ピラゾリル基、チアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾ リル基、トリアゾリル基、オキサジアゾリル基、チアジアゾリル基、テトラゾリ ル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基等の単環へ テロ環が挙げられ、更に、これらの単環へテロ環基はベンゼン環と縮合環を形成 していてもよく、このような縮合環としては例えばインドリル基、インダゾリル 基、ベンゾフラニル基、イソベンゾフラニル基、ベンプチエニル基、イソインド リル基、イソキノリル基、クロメニル基、キノリル基、キナゾリニル基、ベンズ イミダゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズオキサゾリル基、ベンゾトリアゾ リル基、ベンズオキサジアゾリル基、フタラジニル基、キノキサリニル基、シン ノリニル基等が挙げられる。これらの縮合環のピリド「2, 3-d] ピリミジン 環の4位への結合手はヘテロ環上の炭素原子、窒素原子、或いはベンゼン環上の 炭素原子のいずれから出ていてもよい。好ましくは、フリル基、チエニル基、ピ ロリル基、イミダブリル基、チアブリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリ ダジニル基、ピラジニル基であり、更に好ましくは、チエニル基、チアゾリル基、 ピリジル基である。

R⁵ がシクロアルキル基、ナフチル基やヘテロ環基である場合の置換されていてもよい置換基の数は1個に限定されるものではなく、好ましくは1乃至3個である。

本発明化合物は塩を形成する場合がある。本発明には化合物(I)とりわけ化

合物(Ⅱ)及び(Ⅲ)の製薬学的に許容される塩も含まれ、かかる塩としては塩酸、臭化水素酸、よう化水素酸、硫酸、硝酸、りん酸等の無機酸、ぎ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、しゅう酸、マロン酸、こはく酸、フマル酸、マレイン酸、乳酸、くえん酸、りんご酸、酒石酸、炭酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン酸、アスパラギン酸などの有機酸との酸付加塩などが挙げられる。

本発明化合物には、共役二重結合を有する環状尿素又はチオ尿素の存在に基づく互変異性体が存在する。また置換基の種類によっては、不斉炭素の存在に基づく光学異性体、シクロ環、ヒドロキシイミノ基や低級アルコキシイミノ基の存在に基づく異性体が存在する場合がある。本発明にはこれら異性体の分離されたものあるいはその混合物の全てが含まれる。

また、本発明化合物は、その理化学的性質あるいは製造条件によって、水和物、 エタノール等との溶媒和物、あるいは結晶多形をなす種々の結晶形を有する物質 として単離されることが考えられる。本発明にはこれら水和物、エタノール等と の溶媒和物、及び種々の結晶形の物質の全てが包含される。

(製造法)

本発明化合物及びその塩は、その基本骨格あるいは置換基の種類に基づく特徴 を利用し、種々の合成法を適用して製造することができる。以下にその代表的な 製造法について説明する。

なお、その合成の際原料化合物又は本発明化合物の官能基を適当な保護基で保護して反応に供することもできる。このような保護基としては例えばグリーン (Greene)及びウッツ(Wuts)著、「Protective Groups in Organic Synthesis」、第2版記載の保護基を挙げることができ、反応条件に応じて適宜用いることができる。また、アルデヒドはアセタールとして反応させた後、アルデヒド基に戻すことができる。

第一製法 (環化)

(式中、R¹、R²、R³、R⁴及びR⁵は前記の通りである。Y¹及びZは本 反応に有利な脱離基を示す。)

本発明化合物中Xがオキソ基である化合物(la)は2-アミノピリジルケトン誘導体(IV)に、一般式(Va)又は(Vb)で示されるイソシアナート又はカルバメート誘導体を反応させ環化することにより製造できる。

Y'が示す脱離基としてはクロロスルホニル基等のハロゲノスルホニル基やトリメチルシリル基等のトリ置換シリル基等が挙げられる。

Zが示す脱離基としてはメトキシ基、エトキシ基等のアルコキシ基やフェノキシ基等が挙げられる。

イソシアナートを用いる反応はジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類等の反応に不活性な溶媒中、-78℃~0℃の冷却下、冷却下乃至室温下、室温下又は場合によっては室温乃至加熱下に行われる。

反応に際しては、化合物(Ⅳ)とイソシアナート(Ⅳa)とを等モル若しくは一方を過剰に用い、適宜にトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリン、N,Nージメチルアニリン、ピリジン、4-(N,N-ジメチルアミノ)ピリジン、ピコリン、ルチジン等の塩基の存在下に反応させるの

が、反応を円滑に進行させる上で有利な場合がある。

イソシアナート(Va)の代わりに一般式(Vb)で示されるカルバメート誘導体を用いる場合には、塩化亜鉛、塩化スズ、四塩化チタン、三沸化ホウ素・エチルエーテル等のルイス酸存在下で反応を行うのが有利である。

なお、6位にハロゲン原子を有する化合物は、本方法の副生物として得られる、場合がある。

上記の原料化合物 (IV) は、下記反応式で示される参考例記載の製法あるいは それに準じて合成することにより容易に入手できる。

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 及び R^5 は前記の意味を有し、他の記号は以下の意味を表わす。

R² : 保護されていてもよいR² と同一の基、

R³′:ハロゲン原子以外のR³と同一の基、

Y²、Y³及びY⁴:同一又は異って、ハロゲン原子、

Z² 及びZ³ : ピリジン合成の反応に有利な脱離基、

Ts: p-トルエンスルホニル基。)

すなわち、原料化合物(\mathbb{IV})は、3-rシルー2-ハロピリジン誘導体(7)を原料とするときは、これに \mathbb{R}^1 が置換した \mathbb{R}^1 が置換した \mathbb{R}^2 を反応させる後記の \mathbb{R}^2 のできる。保護基を除去しないで第一製法に適用することも可能である。また、原料化合物(\mathbb{IV})は、3-rシルー2-(p-h)ルエンスルホニルオキシ)ピリジン誘導体(13)を原料とするときは、これに \mathbb{R}^1 が置換した \mathbb{R}^2 が置換した \mathbb{R}^2 を前記と同様に反応させる \mathbb{R}^2 の2ー置換 \mathbb{R}^2 によって製造することもできる。さらに、化合物(\mathbb{IV})は、(14)の2ー置換 \mathbb{R}^2 のハライドから誘導されるグリニヤール試薬(2)を反応させるニトリルからのケトン類の合成法の一般法を適用することによって製造できる。

なお、中間体(7)は、対応するニトリル(1)又はカルボン酸(3)を原料として上記のグリニヤール試薬(2)を反応させる方法を適用するか、あるいは3位の反応性が高い2ーハロピリジン誘導体(4)にR⁵のアルデヒド(5)を反応させて得られる2ーハロー3ー置換ヒドロキシメチルピリジン誘導体(6)を常法によって酸化することにより製造できる。

また、中間体(13)は1, 1-ジェトキシペンタノンなどのケトン類 (9) とアシル酢酸アミド (<math>10) と反応させて得られる2-オキソピリジルケトン (11)にトシルハライド (<math>12)を反応させることにより合成できる。

これらの原料化合物の製法は目的とする化合物のR²、R³、R⁴などの置換基の相違により適宜適切な方法を選択すればよい。また、適宜の段階でニトロ化

するなど、置換基を導入してもよい。

第二製法 (置換基相互変換法)

本発明化合物は、他の置換基を有する本発明化合物より誘導して製造すること ができる。この置換基相互変換法はその常法が適用できる。以下その代表的な方 法を例示する。

(a) 硫化

(式中、R¹、R²、R³、R⁴ 及びR⁵ は前記の通りである。)

本発明化合物中、Xが硫黄原子である化合物(Ib)は、Xが酸素原子である本発明化合物(Ia)と五硫化リン又はLawesson試薬等との反応により得られる。

本反応は、ベンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、エーテル、ジオキサン、塩化メチレン等の反応に関与しない有機溶媒中、化合物(Ia)と五硫化リン又はLawesson試薬とを等モル又は一方を過剰量用い、室温下、場合によっては加熱下で行うことができる。

(b) 還元

$$R^{11}-C-A^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{5}$$

$$R^{11}-CH-A^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

$$R^{1}$$

(式中、 R^1 、 R^3 、 R^4 、 R^5 及びXは前記の意味を有し、 R^{11} は水素原子又は C_{1-5} アルキル基を、 A^1 は単結合又は C_{1-5} アルキレン基を意味する)

ヒドロキシ低級アルキル化合物(Id)は対応するカルボニル化合物(Ic) を還元することにより製造される。

還元はカルボニル化合物からアルコール化合物を合成する還元の常法を適用して行なわれる。還元はエタノールなどのプロトン溶媒中水素化ホウ素ナトリウムを用いるか、エーテル、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒中水素化アルミニウムリチウムなどの金属水素化物で通常冷却下に処理して行うのが有利である。(c) C-アルキル化

OHC
$$N$$
 N X $+ R^{12}-MgY^3$ (Ie)

$$R^{12}-CH$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{5}$$
(If)

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X及びY³は前記の意味を有し、R¹²は C₁₋₅ アルキル基を意味する)

2-(1-ヒドロキシ低級アルキル)置換化合物(If)は対応するアルデヒドに低級アルキルハライドとマグネシウムとから誘導されるグリニヤール試薬(VI)を反応させる常法により製造できる。

反応はテトラヒドロフラン、エーテルなどの不活性溶媒中、通常冷却下に処理

して行うのが有利である。

(d)酸化

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X、R¹¹及びA¹ は前記の意味を有する)

(b) 製法とは逆にヒドロキシル化合物(Id)を酸化すれば対応するカルボニル化合物(Ic)とすることができる。

酸化はヒドロキシル化合物を酸化してカルボニル化合物を製造する常法が適用され、通常ベンゼン、トルエンなどの不活性溶媒中酸化剤と共に加熱還流して行なわれる。酸化剤としては二酸化マンガン、塩化クロム酸ピリジニウムなどが有利に用いられる。

(e) ハロゲン化

i) 側鎖のハロゲン化(1)

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X、R¹¹、Y²及びA¹は前記の意味を有する)

ハロゲノ低級アルキル化合物(Ig)は、対応するヒドロキシル化合物(Id)

を常法により適当なハロゲン化剤で処理して製造される。

反応はベンゼン、四塩化炭素などの反応に不活性な溶媒中、または無溶媒下、 塩化チオニル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リン、塩酸、臭化水素酸な どのハロゲン化剤を用い、加熱還流して行うのが有利である。

ii) 側鎖のハロゲン化(2)

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{11}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{12} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{3}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{1}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1}$$

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X、R¹¹、R¹²及びY² は前記の意味を有する)

ハロゲノ低級アルキル化合物(Ii)は、対応するアルキル化合物(Ih)を 適当なハロゲン化剤で処理することによっても製造可能である。

反応は四塩化炭素などの反応に不活性な溶媒中、塩素ガス、臭素、N-ブロモこはく酸イミドなどのハロゲン化剤を用い、必要により2,2'-アゾビスイソブチロニトリル、過酸化ベンゾイルなどの触媒の存在下、加熱還流して行なうのが有利である。またN-ブロモこはく酸イミドを用いる反応は、2,2'-アゾビスイソブチロニトリル、過酸化ベンゾイル等の触媒の存在下に光照射しても行なうことができる。

iii)環のハロゲン化

環のハロゲン化は原料化合物の段階で行うのが有利である。オキシ塩化リン、 三塩化リン、五塩化リン、臭素などを適用する参考例記載の方法が有利に用いられる。

(f) アシル化

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X、R¹¹及びA¹は前記の意味を有し、Y⁵はハロゲン原子又はヒドロキシル基を、R¹³はC₁-5 アルキル基を意味する)

低級アルカノイルオキシ低級アルキル化合物(Ik)は対応するカルボン酸 (VII) 又はエステル、酸無水物などのその反応性誘導体と対応するヒドロキシル 化合物又はハライド(Ij) とを反応させるエステル化により容易に合成できる。この反応においてもエステル化の常法を適用できる。

なお、低級アルカノイルチオ低級アルキル化合物も同様のエステル化により容易に製造できる。

また低級アルカノイルオキシ低級アルキル化合物は、対応するハロゲノ低級アルキル化合物に対応するカルボン酸のアルカリ金属塩を反応させる方法でも同様に得ることができる。

(g) ケン化

(式中、R¹、R³、R⁴、R⁵、X、R¹¹、R¹³及びA¹ は前記の意味を有する)

(f) 製法とは逆に、エステル化合物(Ik) を原料として対応するヒドロキシル化合物(Id) を合成することもできる。水酸化ナトリウムなどの塩基で処理する常法で製造可能である。

(h) オキシム化

ヒドロキシイミノ基または低級アルコキシイミノ基を有する本発明化合物は、 対応するアルデヒドまたはケトン化合物を原料とするときは、該アルデヒドまた はケトン化合物にヒドロキシルアミンまたは低級アルコキシアミンと反応させる ことにより製造できる。

反応は常法によって行うことができ、メタノール、エタノール等の反応に不活性な有機溶媒中アルデヒドまたはケトン化合物に、必要により炭酸ナトリウム、酢酸ナトリウムなどの塩基の存在下、反応対応量またはやや過剰量のヒドロキシルアミンまたは低級アルコキシアミンあるいはそれらの塩を冷却下、室温下、あるいは還流温度下に作用させることによって行われる。

第三製法(N-アルキル化)

(式中、R¹、R²、R³、R⁴ 及びR⁵ は前記の通りである。Y⁶ は本反応に 有利な脱離基を示す。)

本製法は化合物(WI)と化合物(IX)とを反応させることにより本発明化合物(II)を製造する方法である。

Y⁶ が示す脱離基としては、ヨウ素原子、臭素原子、塩素原子等のハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ基、エタンスルホニルオキシ基等のアルキルスルホニルオキシ基やベンゼンスルホニルオキシ基、トルエン(特にpートルエン)スルホニルオキシ基等のアリールスルホニルオキシ基等の有機スルホン酸残基等が挙げられる。

本発明は、ベンゼン、トルエン、エーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の反応に関与しない有機溶媒中、化合物(W)と化合物(IX)とを等モル若しくは一方を過剰量として用いて塩基の存在下、-78℃~0℃の冷却下、室温下、場合によっては加熱下で行うことができる。用いる塩基としては、水素化ナトリウム、水素化カリウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、tertーブトキシカリウム、ナトリウムメトキシド等が挙げられる。また、本反応は、メタノール、エタノール等のアルコール系溶媒中、ナトリウムアルコラート、カリウムアルコラート、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の塩基を用いて行うこともできる。なお、原料化合物(W)は1位のアルカリ金属置換体として塩基を用いずに反応させることもできる。

このようにして製造された本発明化合物は、遊離のまま、又は常法による造塩 処理を施し、その塩として単離・精製される。単離・精製は抽出、濃縮、留去、 結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通常の化学操作を適用して 行われる。

各種の異性体は異性体間の物理化学的な性質の差を利用して常法により単離できる。例えば、ラセミ化合物は一般的なラセミ分割法により [例えば、一般的な光学活性酸(酒石酸等)とのジアステレオマー塩に導き、光学分割する方法等] 立体化学的に純粋な異性体に導くことができる。また、ジアステレオマーの混合

物は常法、例えば分別結晶化又はクロマトグラフィー等により分離できる。

また、光学活性な化合物は適当な光学活性な原料を用いることにより製造することもできる。

産業上の利用可能性

一般式(I)で示される本発明化合物又はその製薬学的に許容される塩は、医薬活性、殊に、IV型PDEに対する阻害活性に優れており、また、その活性はIV型PDEに選択的である。

従って、本発明化合物は、IV型PDEが関与する種々の疾患の予防あるいは治療に用いることができる。かかる疾患としては以下のものが挙げられる。

- ・呼吸器疾患 [例えば、気管支喘息(アトピー性喘息を含む)、慢性気管支炎、 肺炎性疾患、成人呼吸窮迫症候群 (ARDS)等]、
- ・炎症性疾患 [例えば、アトピー性皮膚炎、結膜炎、じんま疹、後天性免疫不 全症候群 (AIDS)、ケロイド形成、鼻炎、紅彩毛様体炎、歯肉炎、歯周炎、 歯槽膿漏、胃炎、潰瘍性大腸炎、クローン病、消化管潰瘍、食道炎、筋炎、脳炎 (重症筋無力症、多発性硬化症、神経炎)、肝炎、癥こん組織形成、腎炎(増殖 性腎炎を含む)、腹膜炎、胸膜炎、強膜炎、強皮症、熱傷等]、
- ・全身あるいは局所の関節疾患(例えば、変形性膝関節症、通風性関節炎、慢性関節リウマチ、悪性リウマチ、乾癬性関節炎等)、
- ・増殖性疾患 [例えば、悪性腫瘍、白血病、増殖性皮膚疾患(角化症及び種々の型の皮膚炎)、結合繊疾患等]、
- ・神経機能異常に関連する疾患(例えば、アルツハイマー型病及びパーキンソン病等の神経変性疾患に関連する学習・記憶及び認識障害、多発性側索硬化症、 老年性痴呆症、筋萎縮性側索硬化症、急性脱髄性神経炎、筋ジストロフィー等)、
 - ・精神機能異常に伴う疾患(例えば、躁鬱病、分裂症、不安症、パニック等)、
 - ・臓器移植等に伴う炎症(例えば、再還流障害、対宿主性移植片反応等)、
- ・神経若しくは細胞の保護を必要とする疾患 [例えば、心拍動停止、脊髄損傷、 間欠性跛行、虚血性疾患(例えば、狭心症、心筋梗塞、脳卒中、頭部外傷等)

等]、

・排尿に関与する疾患(例えば、尿崩症、尿道炎、尿失禁、膀胱炎、過敏性膀胱、神経因性膀胱、尿毒症、尿細管障害、頻尿、尿閉等)、

- ・糖尿病をはじめとする内分泌疾患(例えば、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、 糖尿病性神経症、アミロイドーシス、膵炎、甲状腺炎、肥満、前立腺肥大等)、
- ・腫瘍壊死因子(TNF)及び他のサイトカイン(IL-1、IL-6等)の 関与する疾患(例えば、乾癬、慢性関節リウマチ、潰瘍性大腸炎、クローン病、 敗血症、敗血症性ショック、内毒素性ショック、グラム陰性菌性敗血症、トキシ ックショック症候群、腎炎、肝炎、感染(細菌及びウイルス)、循環不全[(心 不全、動脈硬化、心筋梗塞、脳卒中)等]、
- ・自己免疫疾患(例えば、全身性エリテマトーデス、萎縮性胃炎、甲状腺疾患、 糸球体腎炎、精巣炎、副腎疾患、溶血性貧血、卵巣炎等)、
- ・循環器疾患(例えば、高血圧、狭心症、心不全、心筋炎、心外膜炎、心内膜炎、心弁膜炎等)、
- ・血管・血液系の疾患(例えば、血管炎、動脈瘤、血管内膜症、血栓炎、肉芽 腫症、脳血管炎、動脈硬化、血管周囲炎、白血球減少症、血小板減少症、サルコ イドーシス等)、
- ・免疫アレルギー反応が関与する疾患(例えば、接触性皮膚炎、血清症、薬剤アレルギー、Goodpasture症候群、リンパ腫、リウマチ熱、AIDS、アナフィラキシーショック等)、
- ・その他疾患 [緑内障、痙性麻痺、インポテンス、疼痛を伴う疾患(例えば、 打撲、頭痛等)、頸肩腕症候群、腎症、腎不全、肝不全、肥満]、

特に本発明化合物(I)は、呼吸器疾患[例えば、気管支喘息(アトピー性喘息を含む)、慢性気管支炎、肺炎性疾患、ARDS等]、

炎症性疾患 [例えば、アトピー性皮膚炎、結膜炎、じんま疹、AIDS、ケロイド形成、鼻炎、紅彩毛様体炎、歯肉炎、歯周炎、歯槽膿漏、胃炎、潰瘍性大腸炎、クローン病、消化管潰瘍、食道炎、筋炎、脳炎 (重症筋無力症、多発性硬化症、神経炎)、肝炎、癥こん組織形成、腎炎(増殖性腎炎を含む)、腹膜炎、

胸膜炎、強膜炎、強皮症、熱傷等〕、

腫瘍壊死因子(TNF)及び他のサイトカイン(IL-1、IL-6等)の関与する疾患[例えば、乾癬、慢性関節リウマチ、潰瘍性大腸炎、クローン病、敗血症、敗血症性ショック、内毒素性ショック、グラム陰性菌性敗血症、トキシックショック症候群、腎炎、肝炎、感染(細菌及びウイルス)、循環不全(心不全、動脈硬化、心筋梗塞、脳卒中)等]の予防または治療剤として有用である。

特に本発明化合物は気管支喘息などの呼吸器疾患の優れた予防・治療剤として有用である。

また、本発明化合物は従来のホスホジエステラーゼ阻害剤に比べて催吐作用が 極めて弱く、全身投与が必要とされる疾患の治療または予防において特に有用で ある。

本発明化合物のIV型並びに I、II、II及びV型ホスホジエステラーゼ阻害活性は、以下の試験により確認された。

ホスホジエステラーゼ阻害活性測定試験(in vitro)

(1) Ⅳ型ホスホジエステラーゼ阻害活性測定法

Ⅳ型ホスホジエステラーゼを抑制する本発明化合物の能力を評価するために以下のアッセイを用いた。

1)健常人のヘパリン処理済末梢血500mlにデキストラン(3%)生理食塩水200mlを添加、37℃40分間インキュベートして赤血球を沈澱させた。赤血球沈澱後の上清を回収し、1回遠心後、沈澱を緩衝液A(140mM Na C1,5mM KC1,5mMグルコース,10mM hepes,pH=7.4)に浮遊させ、密度勾配遠心分離用液(フィコール液)に重層、450G、40分間室温で遠心し、単核球分画と顆粒球分画とを分離した。顆粒球分画を緩衝液B(140mM NaCl,5mM KCl,1mM CaCl2,1mM Mg Cl2,5mMグルコース,10mM hepes,pH=7.4)で1回洗浄後、各種蛋白分解酵素阻害薬(50 μ M phenyl-methyl-sulfonyl-fluoride,5 μ M pepstatin A,40 μ M leupeptin,20 μ M aprotinin,2mM benzamidi

ne)を含む緩衝液C(20mM Bis-Tris, 5mM ジチオエリスリトール, 2mM EGTA, 50mM酢酸ナトリウム, pH=6.5)に懸濁後、ポリトロン及び超音波破砕機で細胞を破壊し、超遠心(4 $^{\circ}$ C, 100, 000G, 60分間)することにより可溶性分画を得た。

- 3) 試験化合物は所望の濃度を40mM トリスーHC1(pH8.0)、5mM MgC12, 4mM 2ーメルカプトエタノール、0.3μMシロスタミド(cilostamide; II型ホスホジエステラーゼ選択的阻害薬)、1μM cAMP, 10nM³H-cAMP及びIV型ホスホジエステラーゼ貯蔵溶液の含有している反応混合物中で30℃10分間反応させた。反応液を90℃1分間ボイルした後、氷冷し、さらに1ユニットの5′ーヌクレオチダーゼを加え30℃10分間反応させ、メタノール1mlを加え反応を停止させた。反応液はDowex1×8カラムを通し未分解物を吸着させた後、放射活性を測定した。
 - 4) I C 50 はIV型ホスホジエステラーゼの代謝活性を 5 0 %阻害する試験化合物 濃度として、各化合物について算出した。

実験結果:本発明化合物のIV型PDEに対する阻害活性測定の結果を、米国特許に具体的に開示された化合物あるいは別途合成した類似の比較化合物の結果と共に、表1及び表2に示す。

表 1

化合物	IV型PDE阻害活性	化合物	IV型PDE阻害活性
	I C ₅₀ (n M)	166120	I C 50 (n M)
実施例19	8.08	実施例36	0.93
実施例22	7.80	実施例37	4. 7 5
実施例33	6. 1 9	実施例 4 0	5. 7 9
実施例34	1.47	実施例 4 1	0.85

3 2

表 2

	IV型PDE 阻害活性			
	R¹	R²	R	ICso(nM)
実施例 1	— CH₂CH₃	—CH₂CH₃	m-C1	0.81
実施例 2	— CH₂CH₃	— CH₂CH₃	m-Br	1. 15
実施例3	— CH₂CH₃	— CH₃	m-Cl	2. 32
実施例 4	— CH₂CH₃	— CH₃	m-Br	1. 45
実施例 5	-CH₂CH₃	−CH ₃	m — CH ₃	3. 50
実施例 6	— CH₂CH₃	— CH₂CH₃	m — CH ₃	3. 70
比較化合物 1	— CH₂CH₃	− H	o-Cl	2842
比較化合物 2	-CH(CH₃)₂	—Н	p-C1	>3000
比較化合物 3	— CH₂CH₃	-н	p-Cl	>3000
比較化合物 4	-CH(CH ₃) ₂	-н	m.p-diCl	>3000
比較化合物 5	— CH₂CH₃	–н	m.p-diCl	>3000
比較化合物 6	-CH(CH₃)₂	– н	m-C1	803
比較化合物 7	— CH₂CH₃	-н	m-C1	308
比較化合物 8	−CH ₂ CH ₃	—Н	m — CH ₃	612

比較化合物 1:4-(2-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

mp. 134-135°C (AcOEt-hexane)

比較化合物 2:前記米国特許実施例 5 f の化合物

比較化合物 3: 4 - (4-クロロフェニル) - 1 - エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) - オン

mp. 221-222°C (AcOEt-hexane)

比較化合物 4: 前記米国特許実施例 5 e の化合物

比較化合物 5 : 4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) - 1 - エチルピリド [2, 3 - d] ピリミジン-2 (1 H) - オン

mp. 236-239°C (AcOEt-iPr₂O)

mp. $169-171^{\circ}$ (AcOEt-iPr₂O)

比較化合物7:4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

mp. 154-156°C (AcOEt-hexane)

比較化合物 8 : 4 - (3 - メチルフェニル) - 1 - エチルピリド [2, 3 - d] ピリミジン-2 (1 H) - オン

mp. 148-149°C (AcOEt-hexane)

上記の実験結果から明らかのように、本発明化合物は顕著なⅣ型PDEに対する阻害活性を有する。

特に、4-置換フェニル-1-置換ピリド [2,3-d] ピリミジン-2(1H)-オンのタイプの化合物において、該4位のフェニル基の置換基がオルト位あるいはパラ位に有する化合物はIV型PDE阻害活性は極めて低い。パラ位とメタ位にジ置換した化合物も同様である。これに対し、メタ位のみに置換基を有する化合物(比較化合物)は、オルト、パラあるいはジ置換体よりも1オーダー活性が上昇している。更に、4位フェニル基のメタ位に置換基を有し、かつ7位に

低級アルキル基をも導入した本発明化合物は、そのメタ位のみに置換基を有する 比較化合物よりも、IV型PDE阻害活性が顕著に優れている。

従って、4-置換フェニルー1-置換ピリド [2, 3-d] ピリミジンー2 (1H) ーオンのタイプの化合物のIV型PDE阻害活性においては、その4位フェニル基のメタ位のみに置換基を有し、かつその7位に低級アルキル系の置換基を有する本発明化合物、特に上記表2中の化合物、 [本発明化合物(Ⅱ)に包含される] は、米国特許に具体的に記載された化合物の潜在効果を比較してみても、顕著に優れていると認められる。

- (2) 各種ホスホジエステラーゼアイソザイムに対する阻害活性測定法
- [A] 本発明化合物のⅣ型ホスホジエステラーゼに対する選択性を評価するために、以下の方法によりⅠ型、Ⅱ型、Ⅲ型及びⅤ型ホスホジエステラーゼを精製した。
- 1)各種ホスホジエステラーゼ(I, II, II型)アイソザイムを含有する溶液は、以下の通りラット心筋細胞より精製した。ウィスターラットをエーテル麻酔下に開胸し心臓を摘出した。ヘパリン(lunit/ml)を含む生理食塩水を還流し血液を除いた後、はさみで細かく粉砕した。これを各種蛋白質分解酵素阻害剤(50μ M phenyl-methyl-sulfonyl-fluoride, 5μ M pepstatin A, 40μ M leupeptin, 20μ M aprotinin,2mM benzamidine)を含む緩衝液A(20mM Bis-Tris,5mM ジチオエリスリトール,2mM EG TA,50mM 酢酸ナトリウム,pH=6.5)に懸濁後、ポリトロン及び超音波破砕機により細胞を破壊し、超遠心(4C,100,000G,60分間)することにより可溶性分画を得た。
- 2) 得られた可溶性分画から、各種ホスホジエステラーゼアイソザイムを含有する溶液を、以下のとおり調整した。緩衝液Aで平衡化された1.6×10.0cm Qセファロースカラムに、得られた可溶性分画を充塡した。次いで該カラムを緩 衝液A300mlで洗浄し、未結合蛋白を除去した。0.05~1.25M酢酸ナト リウムの線形濃度勾配液を含有する緩衝液A200mlを用いてホスホジエステ

ラーゼを溶離し、種々の濃度の酢酸ナトリウムを含有する5.0 m l 分画を約40 本回収した。各分画を c AMP及び c GMP代謝ホスホジエステラーゼ活性について検査した。各分画中 c AMPのみに対し代謝活性を有し、かつ、0.1 μ Mシロスタミド(c i l o s t a m i d e : Ⅲ型ホスホジエステラーゼ選択的阻害剤)により代謝活性を消失した分画をⅢ型ホスホジエステラーゼとした。また、2 μ M c GMPの添加により c AMP代謝活性が増強する分画をⅡ型ホスホジエステラーゼとした。更に、c GMPの添加により c AMP代謝活性が変化せず、かつ、2 m M C a C l 2 の添加により c AMP代謝活性が増強する分画を I 型ホスホジエステラーゼとした。これらを別個に回収し、選択性を検査するための各種ホスホジエステラーゼ(I 型、Ⅱ型、Ⅲ型)貯蔵溶液として使用した。

- 3) V型ホスホジエステラーゼを含有する溶液は以下のように健常人の末梢血よ り調整した。ヘパリン処理済末梢血500mlにデキストラン(3%)生理食塩 水200mlを添加して、次いで37℃40分間インキュベートして赤血球を沈 澱させた。赤血球沈澱後の上清を回収し、1回遠心後、沈澱を緩衝液B(140 mM NaCl, 5mM KCl, 5mM Thuber, 10mM hepes, pH=7.4)に浮遊させ、密度勾配遠心分離用液(フィコール液)に重層、45 0 G、40分間室温で遠心し、単核球分画と顆粒球分画とを分離した。顆粒球分 画を緩衝液C(140mM NaCl, 5mM KCl, 1mM CaCl2, 1 mM MgCl_2 , 5 mM 7 mJ - 2, 10 mM hepes, pH = 7.4) で一回洗浄後、各種蛋白質分解酵素阻害剤(40μM leupeptin, 5 μM pepstatin A, 20 μM aprotinin, 50 μM p henyl-methyl-sulfonyl-fluoride, 2mM b enzamidine)を含む緩衝液D(20mM Bis-Tris, 5mM ジチオエリスリトール,2mM EGTA,50mM 酢酸ナトリウム,pH = 6.5) に懸濁後、ポリトロン及び超音波破砕機により細胞を破壊し、超遠心 (4℃, 100, 000G, 60分間) することにより可溶性分画を得た。
- 4) 緩衝液Dで平衡化された1.6×10cm Qセファロースカラムに得られた可溶性分画を充塡した。次いで該カラムを緩衝液D120mlで洗浄し、未結合

1

蛋白を除去した。0.05~1.25 M酢酸ナトリウムの線形勾配液を含有する緩衝液D300mlを用いてホスホジエステラーゼを溶離し、5.0ml分画を回収した。各分画を c AMP及び c GMPに対する代謝ホスホジエステラーゼ活性について検査した。各分画中 c GMPに対してのみ代謝活性を有する分画を集め、V型ホスホジエステラーゼ貯蔵溶液として使用した。

- [B] 以上のように得られた各種ホスホジエステラーゼアイソザイムの貯蔵溶液を用いて阻害活性を測定した。
- 1) 試験化合物は所望の濃度を40mM トリスーHC1(pH8.0)、5mM MgC12, 4mM 2ーメルカプトエタノール、10μMロリプラム(rolipram: IV型ホスホジエステラーゼ選択的阻害薬)、1μM cAMP、10nM³H-cAMP(V型ホスホジエステラーゼの場合は、1μM cAMP、10nM³H-cAMPをそれぞれ1μM cGMP、100nM³H-cGMPに置き換える。)及び各種アイソザイム貯蔵溶液の含有している反応混合液中で30℃10分間反応させた。反応液、混合液を90℃で1分間ボイルした後、氷冷し、更に1ユニットの5′ーヌクレオチダーゼを加えて30℃10分間反応させ、メタノール1mlを加え反応を停止させた。反応液はDowex 1×8 カラムを通し、未代謝cAMP又はcGMPを吸着させた後、溶出液の放射活性を液体シンチレーションカウンタを用いて測定した。
- 2) I Csoは各種アイソザイムのそれぞれの代謝活性を50%阻害する試験化合物濃度として各化合物について算出し、阻害活性(I Cso)の選択性を評価した。実験結果:上記測定法の結果、本発明化合物の多くは他のPDEに対してのIV型PDEの選択的阻害活性に優れていることが確認された。例えば実施例1,3,4,19及び34の化合物はIV型PDEに対する阻害活性の他のPDEに対しての選択性が1000倍以上良いことが確認された。
- (3) 抗原誘発気道内炎症細胞浸潤抑制作用
- 1) 卵白アルブミン($5 \mu g$)および水酸化アルミニウムゲル(1 0 0 m g)の腹腔内処置(1 週間隔で 3 回)により能動感作したハートレー系雄性モルモットを用いた。気道炎症は H_1 ーヒスタミン拮抗薬、ピリラミン(2 m g / k g)

静脈内処置下に0.5%卵白アルブミンを30分間吸入暴露することにより惹起した。

- 2) 試験化合物は0.5%メチルセルロース精製水に懸濁して卵白アルブミン暴露の30分前あるいは3時間後に経口投与した。また、対照群においては溶媒(0.5%メチルセルロース精製水、3m1/kg)を同様に投与した。卵白アルブミン暴露から24時間後、ウレタン(2g/kg、静脈内投与)麻酔下に腹部大動脈より放血致死させ、生理食塩水(10m1×3回)により肺胞洗浄を実施した。
- 3) 肺胞洗浄液中の総白血球数は血球計算装置 (Celltac-α、日本光電) を用いて計数した。また、各白血球細胞比(好酸球、単球、リンパ球および好中球)はスライドガラスに塗沫した肺胞洗浄液中白血球をディフクイック(ミドリ十字)で染色し検鏡により求め、下記の式より各白血球細胞の気道内浸潤数を算出した。

[各白血球細胞数(好酸球、単球、リンパ球および好中球)]

- = [総白血球数] × [各白血球細胞比(好酸球、単球、リンパ球および好中球)]
- 4) 試験化合物の各用量の対照群に対する総浸潤白血球数抑制率よりED50値を算出した。また、各白血球細胞数(好酸球、単球、リンパ球および好中球)に対する抑制作用はダネット検定による有意差(p<0.05)で判断した。

実験結果:上記測定法の結果、本発明化合物は気道内炎症細胞抑制作用に優れていることが確認され、優れた気管支喘息剤となりうるものと期待される。

本発明化合物又はその塩の一種又は二種以上を有効成分として含有する製剤は、通常の製剤化に用いられる担体や賦形剤、その他添加剤を用いて調製される。

投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤等による経口投与、あるいは静注、筋注等の注射剤、坐剤、経皮剤、吸入剤あるいは膀胱内注入等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。投与量は症状、投与対象の年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、通常経口投与の場合成人1日当たり0.001mg/kg乃至100mg/kg程度であり、これを一回で、あるいは2~4回に分けて投与する。また、症状によって静脈投与される場合は、

通常成人1回当たり、0.001mg/kg乃至10mg/kgの範囲で1日に1回乃至複数回投与される。また、吸入の場合は通常成人1回当たり、0.0001mg/kg乃至1mg/kgの範囲で1日1回乃至複数回投与され、途布の場合は0.0001mg/kg乃至1mg/kgの範囲で1日1回乃至複数回投与される。

本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このような固定組成物においては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤は必要によりショ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒェドロキシプロピルメチルセルロースフタレートなどの糖衣、又は胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよい。

経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤としては、例えば注射剤用蒸留水及び生理食塩水が含まれる。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80等がある。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸)のような補助剤を含んでもよい。これらは例えばバクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合また

は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水または無菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づき、本発明をさらに詳細に説明する。本発明は実施例の記載のみに限定されるべきでないことは勿論である。

本発明原料化合物には新規な化合物も含まれている。原料化合物の製法については参考例に示す。

参考例1

3-シアノー6-エチルー2(1H)ーピリドン(36.2g, 0.24mol) 及びオキシ塩化リン(250ml)の混合物を2時間加熱還流した。反応液を減圧濃縮後、残渣にトルエンを加え減圧濃縮した。残渣をクロロホルムで希釈し、1N-水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。水層をクロロホルムで抽出し、クロロホルム層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去後、減圧濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し2-クロロー3-シアノー6-エチルピリジン(19.6g, 49%)を油状物として得た。

参考例2

3 - プロモクロロベンゼン (221g, 115mmol)のテトラヒドロフラン (200ml)溶液にマグネシウム (2.72g, 112mmol)を加え、室温下撹拌した。自然に発熱したので、発熱がおさまるまで撹拌した。反応液を-20℃まで冷却し、2-クロロ-3-シアノ-6-エチルピリジン (9.33g, 56mmol)を加え、室温下16時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え室温下30分撹拌した後、1N-塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、2-クロロ-3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチルピリジン (3.48g, 22%)を淡黄色油状物として得た。

参考例3

参考例2と同様にして以下の化合物を得た。

3-(3-プロモベンゾイル)-2-クロロー6-エチルピリジン

参考例4

3-70年クロロベンゼン(38g, 200mmol)のテトラヒドロフラン(400ml)溶液にマグネシウム(4.8g, 200mmol)を加え室温下撹拌した。自然に発熱したので発熱がおさまるまで撹拌した。反応液を-40 ℃に冷却し、2-200 -600 -20 -2

参考例5

参考例4と同様にして以下の化合物を得た。

3-(3-プロモベンゾイル)-2-クロロー6-メチルピリジン

参考例 6

2-クロロー3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチルピリジン(3.4g, 12mmo1)及び70%エチルアミン水溶液(15ml)の混合物を封管中100℃にて4時間撹拌した。室温まで冷却した後、分液ロートに移した。1N-塩酸を加えて酸性にし、激しく振とうした後、1N-水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性にした。クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチルー2-エチルアミノピリジン(2.6g, 76%)を黄色油状物として得た。

参考例 6 と同様にして以下の参考例 7 - 9 の化合物を得た。 参考例 7

3- (3-ブロモベンゾイル)-6-エチルー2-エチルアミノピリジン 参考例8

3- (3-クロロベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-メチルピリジン 参考例 9

3- (3-プロモベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-メチルピリジン 参考例10

3-7ロモトルエン(35.1g, 200mmol)のテトラヒドロフラン(300ml)溶液にマグネシウム(4.82g, 200mmol)を加え、室温下撹拌した。自然に発熱したので発熱がおさまるまで撹拌した。反応液を-40 ℃に冷却し、2-200 ーの -40 トルニコチン酸(11.6g, 680 mmol)を加え、室温1616時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し、2-200 ーの -60 ーメチルー3 ー(30 ーメチルベンゾイル)ピリジン(8.70g, 52%)を淡黄色油状物として得た。

参考例11

マグネシウム (1.70g, 70.0 mm o 1) のテトラヒドロフラン (200 m 1) 懸濁液に、3 ープロモトルエン (12.5g, 73.1 mm o 1) を加え、マグネシウム片が消失するまで撹拌した。反応液を-20 ℃まで冷却し、2 ークロロ-3 ーシアノー6 ーエチルピリジン (10.6g, 63.6 mm o 1) を加え、室温下、17 時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液と1 N ー塩酸を加え室温下 2 時間撹拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル) で精製し、2 ークロロー6 ーエチルー3 ー (3 ーメチルベンゾイル) ピリジン (9.19g, 56%) を黄色油状物として得た。

参考例12

10mmo1)及び70%エチルアミン水溶液(10m1)の混合物を封管中100℃にて4時間撹拌した。室温まで冷却した後、分液ロートに移した。1N-塩酸を加えてpH1にし、激しく振とうした後、1N-水酸化ナトリウム水溶液を加えてpH10にし、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、2-エチルアミノー6-メチル-3-(3-メチルベンゾイル)ピリジン(2.10g,83%)を黄色油状物として得た。

参考例13

参考例12と同様にして以下の化合物を得た。

2-エチルアミノー6-エチルー3-(3-メチルベンゾイル)ピリジン 参考例14

参考例15

アルゴン雰囲気下、-78℃に冷却したジイソプロピルアミン(5.52g, 5 4.7 mm o 1) のテトラヒドロフラン(200 m 1) 溶液に、n - ブチルリチウムの1.6 Mへキサン溶液(30 m 1) を滴下し、30分撹拌した。反応溶液に2-クロロピリジン(5.71g, 50.3 mm o 1) を滴下し90分撹拌した。反応溶液に2-チオフェンカルバルデヒド(6.01g, 53.7 mm o 1) を滴下し3

0分撹拌した。反応溶液に飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリウムを 濾去後溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム) で精製し、 α -(2-クロロピリジン-3-イル) -2-チオフェンメタノール (6.66g, 27.5 mm o 1, 59%) を得た。

参考例15と同様にして以下の参考例16-20の化合物を得た。

参考例16

 $\alpha-(2-0$ ロロピリジン-3-4ル) -3-5オフェンメタノール 参考例 1.7

 $\alpha-(2-2)$ の $\alpha-$

 $\alpha-(2-0$ ロロピリジン-3-4ル) -4-ピリジンメタノール 参考例 2 1

2-クロロー6-メチルニコチン酸(3.43g,20mmol)のテトラヒドロフラン(30ml)溶液を-40℃に冷却し、2.0Mシクロヘキシルマグネシウムクロリドエーテル溶液(30ml)を加え、室温で一夜撹拌した。反応液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、2-クロロー3-シクロヘキシルカルボニルー6-メチルピリジン(650mg,14%)を褐色油状物として得た。

参考例22

2-クロロー α -シクロヘキシルー3-ピリジンメタノール(17.0g, 75mmol)のジクロロメタン(200ml)溶液に、クロロクロム酸ピリジニウ

ム(20.0g, 93mmo1)を加え、室温下4時間撹拌した。クロロクロム酸ピリジニウム(10.0g, 46mmol)を加え、室温下2時間撹拌後、反応液にエーテルを加え不溶物を濾去した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンークロロホルム)で精製し、2-クロロー3ーシクロヘキシルカルボニルピリジン(14.9g, 88%)を油状物として得た。参考例23

α-(2-クロロピリジン-3-イル)-2-チオフェンメタノール(6.14g, 27.2mmol)のトルエン(100ml)溶液に85%二酸化マンガン(25g, 245mmol)を加え、2時間加熱還流した。反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧下濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン-クロロホルム)で精製し、2-クロロ-3-(2-チオフェンカルボニル)ピリジン(5.32g, 23.8mmol, 87%)を得た。 参考例23と同様にして以下の参考例24-28の化合物を得た。

参考例24

2-クロロ-3-(3-チオフェンカルボニル)ピリジン 参考例25

2-クロロー3-(2-チアゾールカルボニル) ピリジン 参考例26

2-クロロー3-(2-ピリジンカルボニル) ピリジン

参考例27

2-クロロ-3-(3-ピリジンカルボニル) ピリジン

参考例28

2-クロロ-3-(4-ピリジンカルボニル) ピリジン 参考例6と同様にして以下の参考例29-36の化合物を得た。

参考例29

3-シクロヘキシルカルボニル-2-エチルアミノ-6-メチルピリジン 参考例30

3-シクロヘキシルカルボニル-2-エチルアミノピリジン

参考例31

2-エチルアミノ-3-(2-チオフェンカルボニル) ピリジン

参考例32

2-エチルアミノ-3-(3-チオフェンカルボニル) ピリジン

参考例33

2-エチルアミノー3-(2-チアゾールカルボニル)ピリジン

参考例34

2-エチルアミノー3-(2-ピリジンカルボニル) ピリジン

参考例35

2-エチルアミノ-3-(3-ピリジンカルボニル) ピリジン

参考例36

2-エチルアミノ-3-(4-ピリジンカルボニル)ピリジン

参考例35と同様にして以下の参考例37-38の化合物を得た。

参考例37

2-2ロロー α ー(3-2ロロフェニル)ー6-トリフルオロメチルー3-ピリジンメタノール

参考例38

参考例23と同様にして以下の参考例39-40の化合物を得た。

参考例39

2-クロロ-3-(3-クロロベンゾイル)-6-トリフルオロメチルピリジン

参考例 4 0

3- (3-プロモベンゾイル) -2-クロロ-6-トリフルオロメチルピリジ ン

参考例6と同様にして以下の参考例41-42の化合物を得た。

参考例41

3-(3-クロロベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-トリフルオロメチルピリジン

参考例42

3-(3-ブロモベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-トリフルオロメチル ピリジン

参考例43

2-アミノー3-シアノー6-ジメトキシメチルピリジン39.6g(0.2mol)及びアセトアルデヒド12ml(0.2mol)を400mlの酢酸に溶解した溶液に、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム45.5g(0.2mol)を加え、室温下2.5時間撹拌した。反応液を減圧濃縮後、クロロホルムで希釈し、1N水酸化ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し、3-シアノー2-エチルアミノー6-ジメトキシメチルピリジン33.9gを油状物として得た。収率は77%であった。参考例44

3 - プロモクロロベンゼン146.7g(0.77mo1)をテトラヒドロフラン500m1に溶解した溶液に、マグネシウム18.6g(0.76mo1)を加え室温下撹拌した。自然に発熱したので発熱がおさまるまで撹拌した。反応液を-20℃に冷却し、3-シアノ-2-エチルアミノ-6-ジメトキシメチルピリジン33.9g(0.15mo1)を加え一夜加熱還流した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去後、溶媒を減圧下に留去し粗製の3-(3-クロロベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-ジメトキシメチルピリジンを得た。粗製の3-(3-クロロベンゾイル)-2-エチルアミノ-6-ジメトキシメチルピリジンをテトラヒドロフラン500m1で希釈し、6N塩酸を加え室温下6時間撹拌した。反応液を水酸化ナトリウム水溶液でpH10とし酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを滤去し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-

酢酸エチル)で精製し、3-(3-)ロロベンゾイル) -2-エチルアミノピリジン-6-カルバルデヒドを得た。

参考例45

 $\alpha-(3-0)$ の $\alpha-(3-0)$ で $\alpha-$

参考例45と同様にして以下の参考例46-47の化合物を得た。

参考例 4 6

3- (3-クロロベンゾイル) - 6-フェニル-2-ピリドン

参考例47

£

3- (3-クロロベンゾイル) - 6-シクロプロピル-2-ピリドン 参考例 4 8

3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチル-2-ピリドン95.8g(366 mmo1)をジクロロエタン1000mlに溶解した溶液に、トリエチルアミン56.4ml(403mmol)、ジメチルアミノピリジン4.52g(366mmol)及びp-トルエンスルホニルクロリド76.7g(403mmol)を加え室温下1時間撹拌した。反応液を水、1N塩酸飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルーへキサンより再結晶し、3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチル-2-ピリジル p-トルエンスルホナート139.90gを結晶として得た。収率は91.9%であった。

参考例48と同様にして以下の参考例49-50の化合物を得た。 参考例49

3-(3-クロロベンゾイル)-6-フェニル-2-ピリジル p-トルエンスルホナート

参考例50

3-(3-クロロベンゾイル)-6-シクロプロピル-2-ピリジル p-トルエンスルホナート

参考例 5 1

3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチル-2-ピリジル p-トルエンスルホナート26.20g(63mmol)をトルエン400mlに溶解した溶液に70%エチルアミン水溶液50mlを加え、4時間加熱還流した。室温に冷却後、反応液を減圧濃縮し、エーテルで希釈後、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、溶媒を減圧留去して3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチルー2-エチルアミノピリジン19.50gを油状物として得た。収率は100%であった。

参考例51と同様にして以下の参考例52-53の化合物を得た。

参考例52

3-(3-000ベンゾイル)-2-エチルアミノー6-フェニルピリジン 参考例53

3-(3-2) (

参考例45と同様にして以下の参考例54-55の化合物を得た。

参考例 5 4

6-エチル-3-[(3-メチルシクロヘキシル)カルボニル]-2-ピリドン

参考例55

6-メチル-3-[(3-メチルシクロヘキシル)カルボニル]-2-ピリドン

参考例56

6-エチル-3-[(3-メチルシクロヘキシル) カルボニル]-2-ピリド

ン4.16g(17.9mmol)を1,2-ジクロロエタン100mlに溶解した |溶液に、トリエチルアミン6.0ml(43mmol)、4-ジメチルアミノピリ ジン 6 0 0 m g (4 9 2 m m o 1) 及び塩化p – トルエンスルホニル 6.0 0 g (31.6 mm o 1) を加え、油温70℃で2時間、加熱撹拌した。室温まで冷却 した後、水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を、1N塩酸、飽和重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを 慮去し減圧濃縮することにより、6-エチル-3-[(3-メチルシクロヘキシ ル) カルボニル] -2-ピリジル p-トルエンスルホナートの粗精製物7.80 gを得た。この租精製物をトルエン100m1に溶解した溶液に70%エチルア ミン水溶液20mlを加え8時間加熱還流した。さらに70%エチルアミン水溶 液20mlを加え、一晩、加熱還流した。室温まで冷却した後1N塩酸を加えり Hを1として15分間撹拌した。1N水酸化ナトリウム水溶液で中和した後、ク ロロホルムで抽出を行った。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥後、硫酸ナトリウムを濾去し、減圧下で濃縮した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(酢酸エチルーヘキサン)で精製し、6-エチルー2-エ チルアミノー3- [(3-メチルシクロヘキシル)カルボニル] ピリジン2.60 gを得た。収率は56%であった。

参考例57

参考例56と同様にして以下の化合物を得た。

6-xチルー2-xチルアミノー3-[(3-x)チルシクロヘキシル) カルボニル] ピリジン

参考例4と同様にして以下の参考例58-59の化合物を得た。

参考例58

2-クロロ-3-(3-クロロベンゾイル)-6-メチルピリジン 参考例59

2-2ロロー6-メチルー3-(3-メチルベンゾイル) ピリジン 参考例6と同様にして以下の参考例60-63の化合物を得た。 参考例60

3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2) 3-(3-2)

参考例 6 1

3-(3-2) 3-(

参考例 6 2

6-メチル-2-(プロピルアミノ)-3-(3-メチルベンゾイル)ピリジン

参考例63

2-(シクロプロピルメチルアミノ) -6-メチル-3-(3-メチルベンゾイル) ピリジン

参考例 6 4

参考例4と同様にして以下の化合物を得た。

3-ベンゾイルー2-クロロー6-メチルピリジン

参考例65

3 - ベンゾイルー2 - クロロー6 - メチルピリジン3.00g(12.9 mm o 1)の濃硫酸溶液40mlを5℃以下に冷却し、発煙硝酸1.0mlをゆっくり滴下した後、30分撹拌した。反応溶液を氷水に加え、水酸化ナトリウム水溶液で中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去した後、減圧下溶媒を留去し、得られた残渣を酢酸エチルージイソプロピルエーテルで再結晶し、2 - クロロー6 - メチル-3 - (3 - ニトロベンゾイル)ピリジン1.81g(51%)を得た。参考例66

参考例 6 と同様にして以下の化合物を得た。

2-エチルアミノー6-メチルー3-(3-二トロベンゾイル) ピリジン 参考例67

参考例45と同様にして以下の化合物を得た。

6 -メチル- 3 - (1 -ナフチルカルボニル) - 2 -ピリドン

参考例 6 8

参考例48と同様にして以下の化合物を得た。

6-メチル-3-(1-ナフチルカルボニル)-2-ピリジル p-トルエン スルホナート

参考例69

参考例51と同様にして以下の化合物を得た。

2-エチルアミノー6-メチルー3-(1-ナフチルカルボニル)ピリジン 実施例1

3-(3-クロロベンゾイル)-6-エチルー2-エチルアミノピリジン(2.6g, 9mmo1)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液に氷冷下クロロスルホニルイソシアナート(0.8ml, 9mmol)を加え、氷冷下1時間撹拌した。反応液に水、次いで飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温下30分撹拌した。1N-水酸化ナトリウム水溶液を加えてpH10とし、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し、4-(3-クロロフェニル)-1,7-ジエチルピリド[2,3-d]ピリミジン-2(1H)-オン(1.7g,60%)を結晶として得た。

実施例1と同様にして以下の実施例2-8の化合物を得た。

実施例2

4-(3-) ロモフェニル)-1, 7- ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H) - オン

実施例3

4-(3-2) -(3-2)

実施例 4

4-(3-プロモフェニル)-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

実施例5

1-xチルー7-xチルー4-(3-xチルフェニル)ピリド [2, 3-d] ピリミジンー 2 (1 H) ーオン

実施例 6

1, 7-ジエチル-4-(3-メチルフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミ ジン-2(1H)-オン

実施例7

4-シクロヘキシル-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

実施例8

4-シクロヘキシル-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン

実施例9

2-エチルアミノー3-(2-チオフェンカルボニル)ピリジン(1.01g, 4.35mmol)のテトラヒドロフラン(50ml)溶液に、氷冷下クロロスルホニルイソシアナート(0.5ml, 5.6mmol)を加え、30分撹拌した。反応溶液に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリウムを濾去後、減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムー酢酸エチル)で精製し、さらに酢酸エチルより再結晶して、1-エチルー4-(2-チェニル)ピリド[2,3-d]ピリミジン-2(1H)-オン(613mg,238mmol,55%)を得た。

実施例9と同様にして実施例10-16の化合物を得た。

実施例10

1-エチル-4-(3-チエニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1 H) -オン

実施例11

1-エチル-4-(2-チアゾリル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン

実施例12

1-エチル-4-(2-ピリジル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H) -オン

実施例13

1-エチルー4-(3-ピリジル) ピリド [2, 3-d] ピリミジンー2(1H) -オン

実施例14

1-エチル-4-(4-ピリジル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

実施例 15

4-(3-2) (1 H) - オン

実施例16

実施例17

実施例1と同様にして以下の化合物を得た。

4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H)-オン-7-カルバルデヒド

実施例18

4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H)-オン-7-カルバルデヒド1.16g (3.7mmol)とエタノール20mlの混合物に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム35mg (0.9mmol)を加え、氷冷下30分撹拌した。反応液にアセトンを加え減圧濃縮し、残渣に水を加えクロロホルムで抽出した。クロロホルム層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチルークロロホルム)で精製後、アセトニトリルーエタノールから再結晶して4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-

ヒドロキシメチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H) -オン271m gを得た。収率は23%であった。

実施例19

4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H)-オン-7-カルバルデヒド4.4g (14mmol)をテトラヒドロフラン50mlに溶解した溶液に、氷冷下、1Mメチルマグネシウムプロミド14ml (14mmol)を加え、氷冷下30分撹拌後、1Mメチルマグネシウムプロミド7ml (7mmol)を加え氷冷下30分撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチルークロロホルム)で精製し4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-(1-ヒドロキシエチル)ピリド[2, 3-d] ピリミジン-2 (1H)-オン1.4gを得た。収率は30%であった。

実施例20

4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-(1-ヒドロキシエチル)ピリド[2,3-d]ピリミジン-2(1H)-オン366mg(1.1mmol)をクロロホルム20mlに溶解した溶液に、二酸化マンガン1.00gを加え1時間加熱還流した。反応液に二酸化マンガン1.00gを加え1時間加熱還流した後、さらに、二酸化マンガン500mgを加え1時間加熱還流した。不溶物を濾去後減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチルークロロホルム)で精製して、7-アセチル-4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド[2,3-d]ピリミジン-2(1H)-オン303mgを得た。収率は84%であった。

実施例1と同様にして以下の実施例21-22の化合物を得た。

実施例21

4-(3-20007 = 2000 = 10000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 10000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 1000 = 10000

実施例22

4-(3-)ロロフェニル) -7-シクロプロピル-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H) -オン

実施例23

4-(3-クロロフェニル)-1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン15.0g(47.8mmo1)を四塩化炭素150m1に溶解した溶液に、N-ブロモスクシンイミド8.94g(50.2mmo1)、2, 2'-アゾビス(イソブチロニトリル)200mgを加え3時間加熱還流した。N-ブロモスクシンイミド1.28g(7.17mmo1)、2, 2'-アゾビス(イソブチロニトリル)100mgを加えてさらに1時間加熱還流した。室温まで冷却した後、不溶物を濾去し、水を加えて四塩化炭素で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去後、減圧濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、7-(1-プロモエチル)-4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン11.5gを結晶として得た。収率は61%であった。

実施例24

4-(3-クロロフェニル)-1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン940mg(3mmo1)を四塩化炭素20m1に溶解した溶液に、N-プロモスクシンイミド590mg(3.3mmo1)及び2, 2′-アゾビス(イソプチロニトリル)10mgを加え5時間加熱還流した。反応液にN-プロモスクシンイミド210mg(1.2mmo1)を加えて一夜加熱還流した。不溶物を濾去後、水を加えて四塩化炭素で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し減圧濃縮した。残渣にメタノール10m1及び酢酸ナトリウム300mgを加えて一夜加熱還流した。反応液をクロロホルムで希釈した後、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル)で精製し、

7-(1-rセトキシエチル)-4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン520mgを結晶として得た。 収率は47%であった。

実施例25

7-(1-アセトキシエチル) - 4-(3-クロロフェニル) - 1-エチルピリド [2,3-d] ピリミジン-2(1H) - オン6.78g(18.2mmo1)にメタノール30m1、1N水酸化ナトリウム水溶液30m1を加え、室温で20分撹拌した。反応液に1N塩酸を加えて中和した後、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸マグネシウムで乾燥し、硫酸マグネシウムを濾去した後減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)で精製し、4-(3-クロロフェニル) - 1-エチル-7-(1-ヒドロキシエチル) ピリド [2,3-d] ピリミジン-2(1H) - オン4.50gを結晶として得た。収率は75%であった。

実施例1と同様にして以下の実施例26-27の化合物を得た。

実施例26

1-xチルー7-xチルー4-(3-xチルシクロヘキシル) ピリド [2, 3-d] ピリミジンー2 (1H) ーオン

実施例27

1, 7-ジエチル-4-(3-メチルシクロヘキシル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン

実施例28

4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン2.00g(6.69mmol)を1, 2-ジクロロエタン100mlに溶解した溶液に、五硫化二リン3.00g(13.5mmol)を加え、6時間加熱 還流した。室温まで冷却した後、飽和重曹水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、硫酸マグネシウムを濾去し、減圧下で濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-クロロホルム)で精製後、酢酸エチル-ジイソプロピルエーテ

ルから再結晶して、4-(3-2)000 -1-x4 -1-x

実施例1と同様にして以下の実施例29-34の化合物を得た。

実施例29

4-(3-プロモフェニル)-6, 7-ジメチル-1-エチルピリド[2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン

実施例30

4-(3-2) -(3-2)

実施例31

4-(3-2)000 -1-200 -10 -10 -10 -10 -10 -10 -10 -10 -10 -11 -12 -13 -14 -17 -17 -17 -18 -19

実施例32

7-メチルー4-(3-メチルフェニル) -1-プロピルピリド [2, 3-d] ピリミジンー2(1H) -オン

実施例33

1-シクロプロピルメチルー 7-メチルー 4-(3-メチルフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジンー 2 (1H) -オン

実施例34

4-シクロヘキシル-1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン

実施例35

実施例5の副生成物として以下の化合物を得た。

6-クロロ-1-エチル-7-メチル-4-(3-メチルフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H) -オン

実施例36

4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-2-オキソー1, 2-ジヒドロピ

リド [2, 3-d] ピリミジン-7-カルバルデヒド900mg (2.9mmo1) をメタノール10m1に溶解した溶液にヒドロキシルアミン塩酸塩420mg (6.0mmo1) および酢酸ナトリウム550mg (6.7mmo1) を加え室温で一夜撹拌した。不溶物を水およびクロロホルムで洗浄後、ジメチルホルムアミドーアセトニトリルで再結晶し4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-ヒドロキシイミノメチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン171mg (18%) を得た。

実施例37

実施例1と同様にして以下の化合物を得た。

1-エチル-7-メチル-4-(3-二トロフェニル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン

実施例38

実施例23と同様にして以下の化合物を得た。

7-プロモメチルー4-(3-クロロフェニル) -1-エチルピリド [2, 3 - d] ピリミジンー2(1H) -オン

実施例39

実施例1の副生成物として以下の化合物を得た。

6-2ロロ-4-(3-2)ロロフェニル) -1, 7-3エチルピリド [2, 3 -d] ピリミジン-2(1H) -オン

実施例40

7-(1-プロモエチル)-4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2,3-d] ピリミジン-2(1H)-オン 1.57g(40mmol)をジメチルホルムアミド16m1に溶解した溶液にチオ酢酸カリウム0.54g(48mmol)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルを加えた後、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。硫酸マグネシウムを濾去し、減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル)で精製し、7-(1-アセチルチオエチル)-4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド[2,3-d]ピリミジン-2(1H)-オン

1.13g(73%)を得た。

実施例41

実施例28と同様にして以下の化合物を得た。

4-(3-2007 = 200) = 1, 7-22 = 200 ピリミジンー2(1H) ーチオン

実施例42

実施例1と同様にして以下の化合物を得た。

1-エチルー7-メチルー4-(1-ナフチル) ピリド [2, 3-d] ピリミジンー2(1H) -オン

実施例43

7-アセチルー4-(3-クロロフェニル)-1-エチルピリド [2, 3-d]ピリミジン-2 (1H) -オン1.62g (495mmol) およびオルトギ酸メチル30mlをメタノール30mlに溶解した溶液にDowex-50W-X4を触媒量加え、一夜加熱還流した。室温まで冷却した後不溶物を濾去し、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (トルエンー酢酸エチル) で精製後さらにジイソプロピルエーテルより再結晶して4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-(1, 1-ジメトキシエチル) ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2 (1H) -オン1.27g (69%) を得た。

以下、上記参考例および実施例で得られた化合物の物性値を表 3 および表 4 に それぞれ示す。

なお、表中Rex. No. は参考例番号を、Ex. No. は実施例番号を、N MRはTMSを内部標準とし、参考例45-47はDMSO-d。を、それ以外はCDC1。をNMR用溶媒とし、室温で400MHzで測定した核磁気共鳴スペクトルを、mp. は融点を、Anal. は元素分析値を、dec. は分解を、calcd. は計算値を、foundは実験値を、Etはエチル基、Acはアセチル基、iPrはイソプロピル基をそれぞれ示す。

表 3

Rex. No.	NMR
1	δ: 1.33(3H, t, J=7.3Hz), 2.88(2H, q, J=7.3Hz), 7.23(1H, d, J=7.9Hz),
	7.89(1H, d, J=7.9Hz)
2	δ: 1.36(3H, t, J=7.3Hz), 2.90(2H, q, J=7.3Hz), 7.26(1H, m), 7.43(1H,
2	t. J=7. 9Hz). 7. 59(1H, m), 7. 65-7. 70(2H. m), 7. 79(1H, t, J=1. 8Hz)
	δ: 1.37(3H, t, J=7.9Hz), 2.91(2H, q, J=7.9Hz), 7.25(1H, d, J=7.9Hz),
3	7.37(1H, t, J=7.9Hz), 7.68(1H, d, J=7.9Hz), 7.70(1H, d, J=7.9Hz),
	7.73-7.76(1H.m).7.95(1H.s)
4	δ: 2.64(3H.s).7.24(1H.d, J=7.3Hz),7.43(1H.t, J=7.9Hz),7.60(1H,
4	m).7.65(2H, m),7.78(1H, s)
	δ: 2.64(3H, s).7.24(1H, d, J=7.9Hz), 7.36(1H, t, J=7.9Hz), 7.65(1H,
5	d, J=7.9Hz), 7.69(1H, d, J=7.9Hz), 7.74(1H. d, J=7.9Hz), 7.94(1H,
	s)
6	δ : 1.29(3H, t, J=7.9Hz), 1.31(3H, t, J=7.5Hz), 2.70(2H, q, J=7.5Hz),
	3.66(2H, m), 6.34(1H, d, J=8.0Hz), 7.35-7.60(5H, m), 8.83(1H, brs)
	δ: 1.27-1.33(6H, m), 2.70(2H, q, J=7.9Hz), 3.62-3.68(2H, m), 6.34(1H
7	. d. J=7. 9Hz). 7. 32(1H. t. J=7. 9Hz). 7. 45(1H. d. J=7. 3Hz). 7. 57(1H,
•	d, J=7.9Hz). 7.62(1H.dd, J=7.9.1.8Hz), 7.68(1H.d, J=1.8Hz), 8.83
	(1H, brs)
8	δ: 1.31(3H, t, J=7.0Hz), 2.44(3H, s), 3.64(2H, m), 6.33(1H, d, J=7.9
	Hz), 7. 35-7. 60(5H, m), 8. 84(1H, brs)
	δ : 1.31(3H, t, J=7.3Hz), 2.44(3H, s), 3.64(2H, m), 6.33(1H, d, J=7.9
9	Hz), 7. 32(1H. t, J=7. 9Hz), 7. 45(1H. d, J=7. 3Hz), 7. 55(1H. d, J=7. 9
	Hz), 7. 63(1H. dd, J=7. 9. 1. 2Hz), 7. 68(1H, s), 8. 83(1H, brs)
10	δ : 2.40(3H, s), 2.63(3H, s), 7.22(1H, d. J=7.3Hz), 7.36(1H, t, J=7.3
10	Hz), 7. 43(1H, d, J=7. 3Hz), 7. 57(1H, d, J=7. 3Hz), 7. 60-7. 65(2H, m)

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR
11	δ : 1.36(3H, t, J=7.9Hz), 2.41(3H, s), 2.90(2H, q, J=7.9Hz), 7.22(1H, d
	, J=7.9Hz), 7.34-7.44(2H.m), 7.57(1H.d.J=7.9Hz), 7.64-7.65(2H,
	n)
	δ : 1.31(3H, t, J=7.3Hz), 2.40(3H, s), 2.43(3H, s), 3.63(2H, m), 6.31(1
12	H, d, J=7. 9Hz), 7. 32(3H, s), 7. 36(1H, s), 7. 61(1H, d. J=7. 9Hz), 8. 85
	(1H. brs)
	δ : 1.28-1.32(6H, m), 2.40(3H, s), 2.69(2H, q, J=7.3Hz), 3.62-3.68(2H
13	, m), 6. 32(1H, d, J=7. 9Hz), 7. 30-7. 36(4H, m), 7. 63(1H, d, J=7. 9Hz),
	8.84(1H. brs)
	δ : 1.10-1.30(5H, m), 1.60-1.80(6H, m), 2.27(1H, d, J=4.3Hz), 4.88(1H
14	, t, J=4.9Hz), 7.26(1H, dd, J=7.3, 4.9Hz), 7.86(1H, dd, J=7.3, 1.8
	Hz). 8. 27(1H, dd. J=4. 9. 1. 8Hz)
	δ: 3.05(1H, d, J=3.3Hz), 6.38(1H, d, J=3.3Hz), 6.93-6.98(2H, m), 7.26
15	-7. 32(2H, m), 8. 09(1H, dd, J=7. 9, 1. 8Hz), 8. 29(1H, dd, J=4. 9, 1. 8
	H ₂)
1	δ : 3.07(1H, d, J=3.7Hz), 6.21(1H, d, J=3.7Hz), 7.02(1H, dd, J=4.9, 1.2
16	Hz), 7. 20(1H, d. J=3. OHz), 7. 24-7. 28(2H, m), 7. 99(1H, dd. J=7. 9. 1.
	8Hz), 8. 25(1H, dd, J=4. 9, 1. 8Hz)
17	δ : 4.99(1H, brs), 6.43(1H, s), 7.30-7.34(2H, m), 7.74(1H, d, J=3.1Hz)
	, 8. 01 (1H, dd, J=7. 9. 1. 8Hz), 8. 36 (1H, dd, J=4. 9. 1. 8Hz)
	δ : 5.56(1H, brs), 6.22(1H, s), 7.15-7.26(2H, m), 7.34(1H, d, J=7.9Hz)
18	, 7. 63-7. 74(1H, m), 7. 81(1H, dd, J=7. 9, 1. 8Hz), 8. 31(1H, dd, J=4. 9,
	1.8Hz), 8.58(1H, d, J=4.3Hz)

 $\mathcal{A}_{\mathcal{F}}$

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR
19	δ: 5.04(1H, brs), 6.14(1H, s), 7.25(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 7.32(1H, dd
	, J=7.9, 4.9Hz), 7.67(1H, d, J=7.9Hz), 8.08(1H, dd, J=7.9, 1.8Hz).
	8. 30(1H, dd. J=4. 9, 1. 8Hz), 8. 39(1H, d. J=4. 9Hz), 8. 69(1H, s)
	δ: 4.66(1H, brs), 6.18(1H, s), 7.29(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 7.34(2H, d,
20	J=7.2Hz), 7.92(1H. dd. J=7.9, 1.8Hz), 8.31(1H. dd. J=4.9, 1.8Hz),
	8. 46(2H, m)
	δ : 1.00-2.10(10H, m), 2.57(3H, s), 3.10(1H, m), 7.22(1H, d, J=7.7Hz),
21	7. 60(1H, d, J=7. 7Hz)
22	$\delta: 1.20-1.50(5H, m). 1.60-2.00(5H, m), 3.11(1H, m), 7.31(1H, dd, J=7.$
22	3. 4. 9Hz), 7. 67(1H, dd, J=7. 3, 1. 8Hz), 8. 46(1H, dd, J=4. 9, 1. 8Hz)
23	δ: 7.16(1H, dd, J=4.9, 2.7Hz), 7.37-7.44(2H, m), 7.78-7.82(2H, m),
23	8. 55(1H, dd, J=4. 9, 1. 8Hz)
24	δ: 7.21-7.43(2H, m), 7.55-7.57(1H, m), 7.76(1H, dd. J=7.3, 1.8Hz).
24	7.84-7.85(1H, m), 8.55(1H, dd, J=4.9, 1.8Hz)
25	δ : 7.39(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 7.81(1H, d, J=3.1Hz), 8.03(1H, dd, J=7.
25	9, 1, 8Hz), 8, 07 (1H, d, J=3, 1Hz), 8, 57 (1H, dd, J=4, 9, 1, 8Hz)
	δ: 7.38(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 7.50-7.53(1H, m), 7.86(1H, dd, J=7.9,
26	1.8Hz), 7.94(1H.m), 8.18(1H.d, J=7.9Hz), 8.52(1H.dd, J=4.9, 1.8
	Hz), 8. 65(1H. d. J=1.8Hz)
	δ: 7.44(1H, dd, J=7.3, 4.9Hz), 7.48(1H, dd, J=7.3, 4.9Hz), 7.80(1H, dd
27	, J=7. 3, 1. 8Hz), 8. 14-8. 16(1H, m), 8. 60(1H, dd, J=4. 9. 1. 8Hz), 8. 85
	(1H, dd, J=4.9, 1.8Hz), 8.94(1H, d, J=1.8Hz)
28	δ : 7.37(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 7.51-7.52(2H, m), 7.73(1H, dd, J=7.9.
20	1.8Hz), 8.53(1H, dd, J=4.9, 1.8Hz). 8.74-8.78(2H.m)

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR		
29	δ: 1.26(3H. t. J=7.5Hz), 1.30-1.90(10H. m), 2.41(3H. s), 3.20(1H. m),		
	3.50-3.60(2H, m).6.35(1H, d. J=8.5Hz).7.88(1H, d. J=8.5Hz).9.09		
	(1H. brs)		
	δ : 1.20-1.60(8H, m), 1.70-1.90(5H, m), 3.24(1H, m), 3.54(2H, m), 6.51		
30	(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz), 8.01(1H, dd, J=7.9, 1.8Hz), 8.29(1H, dd, J=		
	4.9, 1.8Hz). 9.07(1H. brs)		
	δ : 1. 29(3H, t, J=7. 3Hz), 3. 55-3. 59(2H, m), 6. 55(1H, dd, J=7. 9, 4. 9Hz)		
31	. 7. 14(1H. dd, J=4. 9. 3. 7Hz), 7. 51(1H. dd, J=3. 7. 1. 2Hz). 7. 67(1H.		
31	d, J=4.3Hz).8.08(1H, dd, J=7.9, 1.8Hz).8.29(1H.brs).8.33(1H, dd		
	, J=4.9, 1.8Hz)		
	δ : 1.31(3H, t. J=7.3Hz). 3.56-3.61(2H, m).6.51(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz)		
32	.7.37-7.39(1H.m).7.40-7.43(1H.m).7.73-7.74(1H.m).7.94(1H.		
	dd, J=7.9, 1.8Hz), 8.32(1H, dd, J=4.9, 1.8Hz), 8.58(1H, brs)		
	δ : 1. 32(3H, t, J=7. 3Hz), 3. 61-3. 67(2H, m), 6. 62(1H, dd, J=7. 9, 4. 9Hz)		
33	, 7. 66 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 03 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 37 (1H, dd, J=4, 9, 1.		
	8Hz), 9. 02(1H, brs), 9. 43(1H, dd, J=4. 9, 1. 8Hz)		
	δ : 1.33(3H, t. J=7.3Hz), 3.61-3.67(2H, m), 6.50(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz)		
34	. 7. 43(1H. dd. J=7. 9. 4. 9Hz), 7. 78(1H. d. J=7. 9Hz), 7. 86-7. 89(1H.		
0.1	m), 8. 13(1H. dd, J=7. 9, 1. 8Hz), 8. 33(1H. dd, J=4. 9, 1. 8Hz), 8. 67(1H		
	, d, J=4. 9Hz), 8. 94(1H. brs)		
	δ : 1.33(3H, t, J=7.3Hz), 3.62-3.67(2H, m), 6.50(1H, dd, J=7.9, 4.9Hz)		
35	. 7. 42(1H. dd, J=7. 3. 4. 9Hz), 7. 68(1H. dd, J=7. 9. 1. 8Hz), 7. 90(1H,		
	d, J=7.3Hz), 8.36(1H, d, J=3.1Hz), 8.76-8.80(2H, m), 8.83(1H, brs)		

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR
	δ: 1.34(3H. t. J=7.3Hz), 3.62-3.68(2H, m), 6.49(1H, dd. J=7.9.4.9Hz)
36	, 7. 39-7. 40(2H, m), 7. 62(1H, dd. J=7. 9. 1. 8Hz), 8. 36(1H, dd. J=4. 9.
	1.8Hz), 8.76-8.78(2H, m), 8.88(1H, brs)
37	δ: 2.54(1H. d. J=3.7Hz), 6.14(1H. d. J=3.1Hz), 7.25-7.32(3H, m), 7.37
	(1H, s), 7.71(1H, d, J=7.9Hz), 8.23(1H, d, J=7.9Hz)
	δ : 3. 10(1H, s), 6. 08(1H, s), 7. 20(1H, t, J=7. 9Hz), 7. 26(1H, d, J=7. 9
38	Hz), 7. 43(1H, d, J=7. 9Hz), 7. 51(1H, s), 7. 68(1H, d, J=7. 9Hz), 8. 21
	(1H, d, J=7.9Hz)
39	δ: 7.46(1H, t, J=7.9Hz). 7.63-7.65(3H, m). 7.93(1H, d. J=7.3Hz)
40	δ: 7.40(1H, t, J=7.9Hz), 7.67(1H, d, J=7.9Hz), 7.77-7.81(2H, m),
40	7.90-7.98(2H, m)
41	δ: 1.31(3H, t, J=7.3Hz), 3.62-3.68(2H, m), 6.82(1H, d, J=7.9Hz), 7.38
41	(1H. d. J=7.9Hz), 7.41-7.46(2H.m), 7.53-7.57(2H,m), 8.65(1H.brs)
	δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 3Hz). 3. 62-3. 67 (2H, m), 6. 82 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 35
42	-7.38(1H, m), 7.50(1H, d, J=7.3Hz), 7.69-7.73(2H, m), 7.83(1H, d, J
	=7.9Hz), 8.65(1H.brs)
43	δ: 1.26(3H, t, J=7.4Hz), 3.42(6H, s), 3.57(2H, m), 5.13(1H, brs), 5.14
43	(1H. s). 6. 84(1H. d. J=7. 8Hz). 7. 66(1H. d. J=7. 8Hz)
44	δ : 1.35(3H, t, J=7.4Hz), 3.73(2H, m), 7.12(1H, d, J=7.8Hz), 7.40-7.60
44	(4H, m), 7.85(1H. d. J=7.8Hz), 8.64(1H. brs), 9.94(1H. s)
	δ : 1.20(3H, t, J=7.6Hz), 2.57(2H, q, J=7.6Hz), 6.24(1H, d, J=7.2Hz),
45	7.47-7.54(1H, m), 7.62-7.68(2H, m), 7.77(1H, d, J=7.2Hz), 12.13(1
	H, brs)
46	δ : 6.82(1H, brs). 7.50-7.59(4H, m), 7.66-7.78(3H, m), 7.82-7.92(3H,
	m). 12. 33(1H. brs)

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR
	δ: 0.90-1.00(2H, m), 1.05-1.15(2H, m), 1.90-2.00(1H, m), 6.00(1H, br
47	s), 7. 49(1H, t, J=8. OHz), 7. 60-7. 68(3H, m), 7. 72(1H, d, J=8. OHz).
	12.2(1H, brs)
	δ : 1.24(3H, t, J=7.9Hz), 2.43(3H, s), 2.80(2H, q, J=7.9Hz), 7.19(1H,
48	d. J=7.8Hz), 7.27(2H. d. J=7.2Hz), 7.39(1H. t. J=7.9Hz), 7.51-7.57
140	(1H, m), 7.59-7.64(1H, m), 7.66-7.72(1H, m), 7.76(2H, d, J=7.9Hz),
	7.84(1H, d, J=7.2Hz)
	δ : 2.44(3H, s), 7.28(2H, d, J=8.8Hz), 7.35-7.50(4H, m), 7.52-7.58(1H
49	. m), 7. 63-7. 68(1H, m), 7. 73-7. 80(4H, m), 7. 83-7. 88(2H, m), 7. 99(1
	H. d. J=8. OH2)
	δ : 0.86-0.93(2H, m), 0.97-1.04(2H, m), 1.95-2.04(1H, m), 2.44(3H, s)
50	.7.20(1H, d, J=8.0Hz), 7.28(2H, d, J=8.0Hz), 7.39(1H, t, J=8.0Hz),
	7.50-7.75(5H, m), 7.79(1H, d, J=8.0Hz)
	δ: 1.29(3H, t. J=7.2Hz), 1.31(3H, t. J=7.3Hz), 2.70(2H, q, J=7.6Hz), 3
51	. 62-3. 70(2H. m), 6. 34(1H. d. J=7. 6Hz), 7. 35-7. 54(4H. m), 7. 57(1H,
	d, J=7.6Hz), 8.83(1H.brs)
	δ : 1.38(3H, t, J=7.6Hz), 3.73-3.82(2H, m), 6.98(1H, d, J=8.0Hz), 7.37
52	-7.53(6H.m), 7.56-7.59(1H.m), 7.75(1H.d.J=8.0Hz), 8.08-8.14(2
	H, m). 8. 87(1H, brs)
	δ: 0.95-1.05(2H, m), 1.14-1.20(2H, m), 1.27(3H, t, J=7.2Hz), 1.88-1.
53	98(1H, m). 3. 52-3. 62(2H, m), 6. 39(1H, d, J=7. 6Hz), 7. 34-7. 54(5H,
	m), 8.84(1H, brs)
54	δ : 0.87-1.97(15H, m), 2.71(2H, q, J=7.6Hz), 3.72-3.77(1H, m), 6.25(1
J4	H. d. J=7.6Hz), 8. 19(1H. d. J=7.6Hz), 13. 59(1H. brs)

表 3 (続き)

Rex. No.	NMR
55	δ: 0.86-1.96(12H, m), 2.44(3H, s), 3.69-3.76(1H, m), 6.24(1H, d, J=7.
	2Hz), 8. 17(1H. d. J=7. 2Hz), 13. 62(1H. brs)
	δ: 0.87-1.89(18H, m), 2.67(2H, q, J=7.6Hz), 3.21-3.38(1H, m), 3.54-3
56	. 61 (2H, m), 6. 36 (1H, d, J=8. OHz), 7. 89 (1H, d, J=8. OHz), 9. 08 (1H, br
	5)
	δ: 0.92(3H, d, J=6.8Hz), 1.01-1.89(12H, m), 2.41(3H, s), 3.20-3.27(1
57	H. m), 3. 53-3. 61 (2H. m), 6. 36 (1H. d. J=8. OHz), 7. 88 (1H. d. J=8. OHz)
	, 9. 09(1H, brs)
=0	δ: 2.64(3H, s), 7.24(1H, d, J=7.3Hz), 7.43(1H, t, J=7.9Hz), 7.60(1H,
58	m), 7.65(2H, m), 7.78(1H, s)
59	δ : 2.40(3H, s), 2.63(3H, s), 7.22(1H, d, J=7.3Hz), 7.36(1H, t, J=7.3
59	Hz), 7, 43(1H, d, J=7, 3Hz), 7, 57(1H, d, J=7, 3Hz), 7, 60-7, 65(2H, m)
60	δ: 1.04(3H, t, J=7.6Hz), 1.67-1.76(2H, m), 2.04(3H, s), 3.55-3.60(2H
60	. m), 6. 33(1H, d, J=8. OHz), 7. 36-7. 57(5H. m), 8. 93(1H, brs)
	δ: 0.36-0.40(2H.m), 0.60-0.65(2H.m), 1.17-1.27(1H,m), 2.49(3H,s)
61	, 3. 53(2H, dd, J=7. 2, 5. 2Hz), 6. 34(1H, d, J=7. 6Hz), 7. 36-7. 58(5H,
	m), 8. 99(1H, brs)
	δ : 1.04(3H, t, J=7.6Hz), 1.66-1.76(2H, m), 2.40(3H, s), 2.43(3H, s).
62	3.55-3.60(2H, m), 6.31(1H, d, J=8.0Hz), 7.31-7.36(4H, m), 7.61(1H
	, d. J=8. OHz). 8. 94(1H, brs)
	δ: 0.06-0.38(2H, m), 0.57-0.61(2H, m), 1.14-1.24(1H, m), 2.43(3H, s)
63	, 2. 45(3H, s), 3. 50(2H, dd, J=7. 0. 5. OHz), 6. 35(1H, d. J=8. OHz), 7. 3
	3-7.37(4H, m), 7.65(1H, d, J=8.0Hz), 9.03(1H, brs)
64	δ: 2.63(3H, s), 7.22(1H, d, J=7.6Hz), 7.46-7.50(2H, m), 7.60-7.66(2H
04	.m).7.79-7.82(2H.m)

表 3 (続き)

• •

Rex. No.	N M R
65	δ: 2.67(3H, s), 7.30(1H, d, J=7.6Hz), 7.72(1H, t, J=7.6Hz), 8.13-8.16
	(1H. m), 8. 46-8. 49(1H. m). 8. 59-8. 60(1H. m)
	δ : 1.32(3H, t, J=7.4Hz), 2.46(3H, s), 3.63-3.70(2H, m), 6.35(1H, d, J=
66	8. OHz). 7. 49(1H, d. J=8. OHz). 7. 66(1H. t. J=8. OHz). 7. 87(1H. dt. J=
	8. 0, 1. 3Hz), 8. 35-8. 40(2H. m), 8. 88(1H. brs)
67	δ: 1.95(3H, s), 6.15(1H, s), 7.40-7.60(5H, m), 7.80-8.00(3H, m),
67	8. 13(1H, m)
	δ: 2.33(3H, s), 2.56(3H, s), 7.04(2H, d, J=8.4Hz), 7.18(1H, d, J=7.2
68	Hz), 7. 41(1H, dd, J=8. 2, 7. 2Hz), 7. 45-7. 60(5H, m), 7. 86(1H, m), 7. 9
	0-8.00(2H, m), 8.45(1H, m)
69	δ : 1. 37(3H, t. J=7. 4Hz). 2. 41(3H, s). 3. 71(2H, m). 6. 19(1H, d. J=8. 4
	Hz), 7. 34(1H. d. J=8. OHz), 7. 35-7. 55(4H. m), 7. 81(1H. d. J=8. 4Hz),
	7.85-7.95(2H,m),9.23(1H,brs)

表 4

表 4		•	
Ex. No.	DATA	Ex. No.	DATA
	mp. : 141-142 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 163-165 °C (AcOEt-hexane)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₈ OCl	1	Anal.: C ₁₆ H ₂₁ N ₃ O
1	C(%) H(%) N(%) C1(%)	7	C(%) H(%) N(%)
·"	calcd. 65.07 5.14 13.39 11.30		calcd. 70.82 7.80 15.48
	found 65. 12 5. 01 13. 37 11. 41	_	found 70.98 7.94 15.54
	mp. : 130-132 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 153-155 °C (AcOEt-hexane)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₃ OBr		Anal.: C15H19N2O
2	C(%) H(%) N(%) Br(%)	8	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 57.00 4.50 11.73 22.30		calcd. 70.01 7.44 16.33
	found 57.09 4.67 11.77 22.58		found 69. 99 7. 36 16. 33
	mp. : 152-153 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 205-208 °C (AcOEt)
	Anal.: C16H14N3OCI		Anal.: C13H11N3OS
3	C(%) H(%) N(%) C1(%)	9	C(%) H(%) N(%) S(%)
	calcd. 64.11 4.71 14.02 11.83		calcd. 60.68 4.31 16.33 12.46
	found 63. 98 4. 69 14. 03 12. 11		found 60. 86 4. 38 16. 40 12. 55
	mp. : 159-160 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 191-194 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)
	Anal.: C16H14N3OBr	ļ	Anal.: C ₁₃ H ₁₁ N ₃ OS
4	C(%) H(%) N(%) Br(%)	10	C(%) H(%) N(%) S(%)
	calcd. 55.83 4.10 12.21 23.21	!	calcd. 60.68 4.31 16.33 12.46
•	found 55. 91 4. 02 12. 28 23. 44		found 60. 74 4. 18 16. 40 12. 70
	mp. : 140-142 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 248-250 ℃(AcOEt)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₇ N ₃ O		Anal.: C ₁₂ H ₁₀ N ₄ OS
5	C(%) H(%) N(%)	11	C(%) H(%) N(%) S(%)
	calcd. 73.10 6.13 15.04		calcd. 55.80 3.90 21.69 12.41
	found 73.00 6.01 14.95		found 55.65 3.81 21.65 12.46
	mp. : 193-195 °C(AcOEt-hexane)		mp. : 172-175 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)
	Anal.: C ₁₈ H ₁₈ N ₃ O		Anal.: C ₁₄ H ₁₂ N ₄ O
6	C(%) H(%) N(%)	12	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 73.70 6.53 14.32		calcd. 66.65 4.79 22.21
	found 73. 98 6. 46 14. 32		found 66.77 4.78 22.22

表 4 (続き)

ax 4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	F	D.A
Ex. No.	DATA	Ex. No.	DATA
	mp. : 177-179 ℃(AcOEt-iPr ₂ 0)		mp. : 198-199.5 °C (CHC1 ₃ -Et ₂ 0)
	Anal.: C ₁₄ H ₁₂ N ₄ O		Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₃ O ₂ Cl
13	C(%) H(%) N(%)	19	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 66.65 4.79 22.21		calcd. 61.92 4.89 12.74 10.75
	found 66.78 4.89 22.30		found 61.63 4.90 12.63 11.01
	mp. : 195-200 °C(AcOEt-iPr₂0)		mp. : 214-217 °C (CHC1 ₃ -Et ₂ 0)
	Anal.: C ₁₄ H ₁₂ N ₄ O		Anal.: C ₁₇ H ₁₄ N ₃ O ₂ Cl
14	C(%) H(%) N(%)	20	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 66.65 4.79 22.21		calcd. 62.30 4.31 12.82 10.82
	found 66.57 4.70 22.08		found 62.50 4.35 12.80 10.90
	mp. : 177-180 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 183-185 °C (EtOH)
15	Anal.: C16H11N3OC1F3		Anal.: C ₂₁ H ₁₆ N ₃ OCl
	C(%) H(%) N(%) C1(%) F(%)	21	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 54. 33 3. 13 11. 88 10. 02 16. 11		calcd. 69.71 4.46 11.61 9.80
	found 54.41 3.13 11.92 9.92 16.27		found 69.71 4.48 11.51 9.67
	mp. : 148-149 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 182-184 °C (CHCl ₃ -hexane)
	Anal.: C ₁₆ H ₁₁ N ₃ OBrF ₃		Anal.: C18H16N3OC1
16	C(%) H(%) N(%) Br(%) F(%)	22	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 48. 26 2. 78 10. 55 20. 07 14. 31		calcd. 66.36 4.95 12.90 10.88
	found 48. 34 2. 75 10. 61 19. 98 14. 52		found 66.30 4.97 12.92 11.01
	mp. : 195-197 ℃(CHCl ₃ -AcOEt)		mp. : 122-124 °C (AcOEt-hexane)
	Anal.: C ₁₆ H ₁₂ N ₃ O ₂ Cl	23	Anal.: C ₁₇ H ₁₅ N ₃ OBrCl
17	C(%) H(%) N(%) C1(%)		C(%) H(%) N(%) C1(%) Br(%)
	calcd. 61.25 3.86 13.39 11.30		calcd. 52. 00 3. 85 10. 70 9. 03 20. 35
	found 61.05 3.82 13.20 11.43		found 52.00 3.74 10.71 9.29 20.06
	mp.:200-203 ℃ (dec.) (CH₃CN-EtOH)		mp. : 106-108 °C (AcOEt-hexane)
	Anal.: C ₁₈ H ₁₄ N ₃ O ₂ Cl		Anal.: C, oH, oN3O3Cl
18	C(%) H(%) N(%) C1(%)	24	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 60.86 4.47 13.31 11.23		calcd. 61.38 4.88 11.30 9.53
	found 60.91 4.45 13.42 11.14	ļ 	found 61.33 4.77 11.23 9.79

4

表 4 (続き)

3 2 4			D.4.77.1
Ex. No.	DATA	Ex. No.	DATA
	mp. : 198-199.5 °C (CHCI ₃ -Et ₂ 0)		mp. : 144-146 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₃ O ₂ Cl		Anal.: C ₁₈ H ₁₆ N ₃ OCI
25	C(%) H(%) N(%) C1(%)	31	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 61.92 4.89 12.74 10.75		calcd. 66.36 4.95 12.90 10.88
	found 61.63 4.90 12.63 11.01		found 66.21 4.78 12.97 10.62
	mp. : 112-115 °C(iPr₂O-hexane)		mp. : 141-144 °C(AcOEt-iPr ₂ 0)
	Anal.: C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O	:	Anal.: C ₁₈ H ₁₉ N ₃ O
26	C(%) H(%) N(%)	32	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 71.55 8.12 14.72		calcd. 73.70 6.53 14.32
	found 71.51 8.32 14.71		found 73.67 6.51 14.18
	mp. : 100-102 °C(iPr₂0-hexane)		mp. : 124-126 °C (AcOEt-iPr₂0)
	Anal.: C ₁₈ H ₂₅ N ₃ O		Anal.: C ₁₀ H ₁₉ N ₃ O
27	C(%) H(%) N(%)	33	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 72.21 8.42 14.03		calcd. 74.73 6.27 13.76
	found 72.04 8.42 13.86		found 74.78 36.32 13.69
	mp. : 195-200 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)		mp. :131-133 °C(iPr₂0)
	Anal.: C ₁₆ H ₁₄ N ₃ C1S		Anal.: C ₁₇ H ₂₃ N ₃ O
28	C(%) H(%) N(%) C1(%) S(%)	34	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 60. 85 4. 47 13. 30 11. 23 10. 15		calcd. 71.55 8.12 14.72
	found 60. 72 4. 46 13. 29 11. 20 10. 19		found 71.47 8.32 14.66
	mp. : 174-175 °C (EtOH)		mp. : 174-175 °C(AcOEt-hexane)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₃ OBr		Anal.: C ₁₇ H ₁₆ N ₃ OC]
29	C(%) H(%) N(%) Br(%)	35	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 57.00 4.50 11.73 22.30		calcd. 65.07 5.14 13.39 11.30
	found 56.89 4.44 11.93 22.50		found 64.99 5.13 13.37 11.41
	mp.:152-155 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)		mp.:270-275 °C (dec.) (DMF-CH ₃ CN)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₈ N ₃ OCl		Anal.: C16H19N4O2C1
30	C(%) H(%) N(%) C1(%)	36	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 65.07 5.14 13.39 11.30		calcd. 58.46 3.99 17.04 10.78
	found 65.07 5.09 13.38 11.21		found 58. 43 3. 93 17. 13 10. 76

表 4 (続き)

Ex. No.	DATA	Ex. No.	DATA
	mp. : 201-202 °C (AcOEt)		mp. : 169-172 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)
	Anal.: C ₁₈ H ₁₄ N ₄ O ₃		Anal.: C ₁₇ H ₁₈ N ₃ SCl
37	C(%) H(%) N(%)	41	C(%) H(%) N(%) S(%) C1(%)
1	calcd. 61.93 4.55 18.06	ļ	calcd. 61. 90 4. 89 12. 74 9. 72 10. 75
	found 61.89 4.43 18.10		found 61. 94 4. 83 12. 73 9. 80 10. 66
	mp. : 175-177 °C (AcOEt-iPr ₂ 0)		mp. : 196-197 °C(AcOEt)
	Anal.: C16H13N3OCIBr		Anal.: C ₂₀ H ₁₇ N ₃ O
38	C(%) H(%) N(%) C1(%) Br(%)	42	C(%) H(%) N(%)
	calcd. 50. 75 3. 46 11. 10 9. 36 21. 10		calcd. 76.17 5.43 13.32
	found 50. 68 3. 33 11. 09 9. 49 20. 95		found 76. 23 5. 49 13. 40
	mp. : 143-144 °C (AcOEt-hexane)		mp. : 99-100 °C(iPr₂0)
	Anal.: C ₁₇ H ₁₅ N ₃ OCl ₂		Anal.: C ₁₀ H ₂₀ N ₃ O ₃ Cl
39	C(%) H(%) N(%) C1(%)	43	C(%) H(%) N(%) C1(%)
	calcd. 58.64 4.34 12.07 20.36		calcd. 61.04 5.39 11.24 9.48
	found 58. 62 4. 29 12. 07 20. 25		found 60.91 5.36 11.15 9.65
	mp. : 140-143 °C (AcOEt-hexane)		
	Anal.: C ₁₈ H ₁₈ N ₃ O ₂ SCI		
40	C(%) H(%) N(%) S(%) C1(%)		
	calcd. 58. 83 4. 68 10. 83 8. 27 9. 14		

found 59. 03 4. 49 10. 88 8. 14 9. 30

以下表 5, 表 6 及び表 7 に、実施例で得られた化合物の化学構造を表形式でタイプ別に示す。

なお、表中Ex. No. 、Et. iPr及びAcは前記と同様であり、Meはメチル基を、nPrはノルマルプロピル基を、cPrはシクロプロピル基を、cHexはシクロヘキシル基を、Phはフェニル基を、Naphはナフチル基を、Pyはピリジル基をそれぞれ表す。

1

Table 5
$$R^{2} \xrightarrow{N} \overset{N}{\underset{N}{\bigvee}} 0$$

Ex.No.	R ¹	R²	R ⁶
1	Et	Et	Cl
2	Et	Et	Br
3	Et	Me	Cl
4	Et	Ме	Br
5	Et	Ме	Me
6	Et	Et	Ме
3 0	nPr	Me	Cl
3 2	nPr	Me	Ме

Table 6
$$R^{2}$$

$$R^{3}$$

$$R^{4}$$

$$R^{6}$$

						
Ex.No.	R 1	R²	R ³	R ⁴	R ⁶	X
1 5	Et	-CF ₃	Н	н	Cl	0
16	Et	-CF ₃	н	н	Br	0
1 7	Et	-сно	н	н	C1	0
18	Et	-CH ₂ OH	н	н	Cl	0
1 9	Et ·	-CH (OH) CH 3	н	н	Cl	0
2 0	Et	Ac	н	H	Cl	0
2 1	Et	Ph	Н	H	Cl	0
2 2	Et	cPr	Н	н	Cl	0
2 3	Et	-CHBrCH 3	Н	Н	Cl	0
2 4	Et	-CH (OAc) CH $_3$	н	H	Cl	0
2 5	Et	-CH (OH) CH 3	Н	Н	Cl	0
2 8	£t [']	Me	н	Н	Cl	s
2 9	Et	Me	Me	Н	Br	0
3 1	-CH 2-cPr	Ме	Н	Н	Cl	0
3 3	-CH 2-cPr	Ме	н	Н	Me	0
3 5	Et	Me	Cl	H	Me	0
3 6	Et	-сн=и∼он	н	H	Cl	0
3 7	Et	Me	Н	Н	NO 2	0
3 8	Et	-CH ₂ Br	н	Н	Cl	0
3 9	Et	Et	Cl	Н	Cl	0
40	Et	-CH (SAc) CH $_3$	н	Н	Cl	0
4 1	Et	Et	н	Н	Cl	S
43	Et	-C (OMe) 2 CH 3	н	Н	Cl	0

Table 7
$$R^{2} \longrightarrow N \longrightarrow X$$

$$R^{3} \longrightarrow R^{4} \longrightarrow R^{5}$$

Ex.No.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R 5	Х
7	Et	Me	Н	н	cHex	0
8	Et	Н	Н	н	cHex	0
9	Et	Н	н	Н	2-Thienyl	0
10	Et	Н	Н	н	3-Thienyl	0
1 1	Et	Н	Н	н	2-Thiazolyl	0
1 2	Et	Н	Н	Н	2-Py	0
1 3	Et	Н	Н	Н	3-Py	0
14	Et	Н.	Н	Н	4-Py	0
26	Et	Me	Н	н	3-Me-cHex	0
2 7	Et	Et	Н	Н	3-Me-cHex	0
3 4	Et	Et	Н	Н	cHex	0
42	Et	Me	Н	Н	1-Naph	0

前記した実施例の化合物以外に、以下の表 8 及び表 9 に本発明の別の化合物を示す。これらの化合物は、上記の製造法及び実施例中に記載した合成経路と方法、及び通常の当業者にとって公知であるそれらの変法を用いて合成することができ、特別の実験を必要とするものではない。

なお、表 8 に掲記した化合物には各種異性体が存在する場合があり、本発明化合物にはその異性体の単離されたもの及びその混合物が含まれる。また、表中、Me、Et、nPr、iPr、cPr、cHex、Ac、Ph、Naph、及びPyは前記の意味を有し、Compnd.No.は化合物番号を、cBuはシクロプチル基を、cPeはシクロペンチル基を、cHepはシクロヘプチル基をそれぞれ表す。

· ·

Table 8

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^6

Compnd.	R¹	R ²	R ³	R⁴	R ⁶	Х
No.						
1	Et	Et	Н	н	CF 3	0
2	Et	Me	Н	Н	CF 3	0
3	Et	Et	Н	Н	ОН	0
4	Et	Me	Н	Н	ОН	0
5	Et	Et	н	Н	OMe	0
6	Et	Ме	H	Н	OMe	0
7	Et	Et	Н	Н	CN	0
8	Et	Ме	н	Н	CN	0
9	Et	Et	Н	Н	NO ₂	0
10	Et	Et	Н	Н	F	S
1 1	Et	Me	Н	Н	F	s
1 2	Et	Et	н	Н	Br	s
1 3	Et	Me	Н	Н	Br	s
14	Et	Et	Н	Н	Me	S
1 5	Et	Ме	н	Н	Me	S.
1 6	Et	Et	H	Н	CF 3	S
1 7	Et	Me	Н	Н	CF 3	S
1 8	Et	Et	н	Н	ОН	s
1 9	Et	Me	Н	Н	ОН	s
2 0	Et	Et	н	н	OMe	s
2 1	Et	Me	Н	Н	OMe	S
2 2	Et	Et	Н	Н	CN	S
2 3	Et	Me	н	Н	СИ	S

2 4	Et	Et	• н	н	NO ₂	s
2 5	Et	Ме	Н	Н	NO ₂	S
2 6	Et	F	н	н	Cl	0
2 7	Et	F	Н	Н	Cl	S
2 8	Et	C1	Н	н	Cl	0
2 9	Et	Cl ·	Н	н	Cl	S
3 0	Et	Br	Н	Н	Cl	0
3 1	Et	Br	Н	н	Cl	s
3 2	nPr	cPr	Н	Н	Cl	0
3 3	nPr	cPr	Н	Н	Cl	S
3 4	Et	cPr	Н	Н	Cl	S
3 5	Et	cPr	Н	Н	Br	0
3 6	Et	cPr	Н	Н	Br	s
3 7	Et	cPr	Н	н	Me	0
3 8	Et	cPr	н	Н	Me	s
3 9	Et	cВu	H.	Н	Cl	0
4 0	Et	сВu	Н	н	Cl	s
4 1	Et	cPe	н	Н	Cl	0
4.2	Et	cPe	Н	Н	Cl	s
4 3	Et	cHex	Н	Н	Cl	0
4 4	Et	cHex	Н	Н	Cl	S
4 5	Et	снер	Н	н	Cl	0
4 6	Et	сНер	Н	Н	Cl	S
47	Et	-CHFCH 3	Н	Н	Cl	0
4 8	Et	-CHFCH 3	Н	Н	Cl	S
4 9	Et	-CHC1CH 3	Н	Н	Cl	0
5 0	Et	-CHC1CH 3	н	Н	Cl	s
5 1	Et	-CH (OH) CH 3	Н	н	Cl	S
5 2	Et	-CH (OH) CH 3	Н	н	Br	0
5 3	Et	-CH (OH) CH 3	Н	н	Br	s
5 4	Et	-СН (ОН) СН ₃	Н	Н	Ме	0
5 5	Et	-CH (OH) CH _з	н	н	Me	s

5 6	Et	-CH 2 OAC	-CH 2 OAC H H C1		0	
5 7	Et	-CH 2 OAC	н	Н	Cl	S
5 8	Et	-CH (SAc) CH 3	н	Н	Cl	S
5 9	Et	-CH (SAc) CH 3	н	Н	Br	0
6 0	Et	-CH (SAc) CH 3	н	Н	Br	S
6 1	Et	-сн=и∼он	н	Н	,C1	S
6 2	Et	-сн=и∼он	н	н	Br	0
6 3	Et	-сн=и∼он	H	Н	Br	S
6 4	Et	-сн=и∼он	Н	Н	Ме	0
6 5	Et	-сн=и∼он	н	Н	Me	S
6 6	Et	-CH=N∼OMe	н	Н	Cl	0
6 7	Et	-CH=N∼OMe	H	Н	Cl	S

Table 9
$$R^{2} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N$$

$$R^{3} \longrightarrow R^{4} \longrightarrow R^{5}$$

Compnd.	R¹	R²	R ³	R ⁴	R ⁶	X
No.						
6 8	Et	cPr	н	Н	cHex	0
6 9	Et	cPr	Н	Н	cHex	s
7 0	Et	CF ₃	н	Н	сНех	0
7 1	Et	CF ₃	Н	Н	cHex	s
7 2	Et	-CHBrCH 3	Н	Н	cHex	0
7 3	Et	-CHBrCH 3	н	Н	cHex	S
7 4	Et	-CH (OH) CH 3	н	н	cHex	0
7 5	Et	-CH (OH) CH 3	Н	" H	cHex	s
7 6	Et	-CH (SAc) CH 3	Н	Н	cHex	0
7 7	Et	-CH (SAc) CH 3	Н	н .	cHex	s
7 8	Et	-сн=и∼он	Н	Н	cHex	0
7 9	Et	-сн=и∼он	Н	Н	cHex	s
8 0	Et	cPr	н	Н	3-Me-cHex	0
8 1	Et	cPr	Н	Н	3-Me-cHex	S
8 2	Et	CF ₃	Н	Н	3-Me-cHex	0
8 3	Et	CF 3	Н	Н	3-Me-cHex	s
. 84	Et	-CHBrCH 3	Н	Н	3-Me-cHex	0
8 5	Et	-CHBrCH 3	Н	Н	3-Me-cHex	S
8 6	Et	-CH (OH) CH 3	Н	Н	3-Me-cHex	0
8 7	Et	-СН (ОН) СН ₃	Н	Н	3-Me-cHex	s
8 8	Et	-CH (SAc) CH 3	Н	Н	3-Me-cHex	0
8 9	Et	-CH (SAc) CH 3	н	Н	3-Me-cHex	s
9 0	Et	-СН=И∼ОН	н	н	3-Me-cHex	0
9 1	Et	-СН=№~ОН	н	Н	3-Me-cHex	S
9 2	Et	Et	Н	Н	3-Cl-cHex	0

15 v.

	1	<u> </u>	T		1	
9 3	Et	Et	Н	H	3-Cl-cHex	S
9 4	Et	Et	Н	Н	3-Br-cHex	0
9 5	Et	Et	Н	Н	3-Br-cHex	s
9 6	Et	Et	Н	Н	5-Cl-2-Thienyl	0
9 7	Et	Ме	н	Н	5-Cl-2-Thienyl	0
98	Et	Et	Н	Н	5-Br-2-Thienyl	0
9 9	Et	Me	н	Н	5-Br-2-Thienyl	0
100	Et	Et	н	Н	5-Me-2-Thienyl	0
101	Et	Me	Н	н	5-Me-2-Thienyl	0
102	Et	Et	н	н	4-Cl-2-Thiazolyl	0
103	Et	Me	Н	Н	4-Cl-2-Thiazolyl	0
104	Et	Et	Н	Н	4-Br-2-Thiazolyl	0
105	Et	Me	н	н	4-Br-2-Thiazolyl	0
106	Et	Et	Н	н	4-Me-2-Thiazolyl	0
107	Et	Me	Н	н	4-Me-2-Thiazolyl	0
108	Et	Et	Н	Н	6-C1-2-Py	, O
109	Et	Me	Н	н	6-C1-2-Py	0
110	Et	Et	H	Н	6-Br-2-Py	0
111	Et	Me	Н	н	6-Br-2-Py	0
112	Et	Et	H	н	6-Me-2-Py	0
113	Et	Me	Н	H	6-Me-2-Py	0
114	£t	Et	Н	H	2-Cl-6-Pyrimidinyl	0
115	Et	Me	Н	Н	2-Cl-6-Pyrimidinyl	0
116	Et	Et	Н	н	2-Br-6-Pyrimidinyl	0
1 1 7	Et	Me	Н	Н	2-Br-6-Pyrimidinyl	0
118	Et	Et	Н	Н	2-Me-6-Pyrimidinyl	0
119	Et	Me	Н	Н	2-Me-6-Pyrimidinyl	0
120	£t	Et	н	Н	4-Benzofuryl	0
121	£t	Me	Н	н	4-Benzofuryl	0
1 2 2	Et	Et	Н	н	4-Benzothienyl	0
1 2 3	Et	Me	н	Н	4-Benzothienyl	0
1 2 4	Et	Et	н	Н	4-Benzoxazolyl	0
1 2 5	Et	Me	Н	н	4-Benzoxazolyl	0

1 2 6	Et	Et	Н	Н	4-Benzothiazolyl	0
1 2 7	Et	Me	н	Н	4-Benzothiazolyl	0
1 2 8	Et	Et	н	Н	5-Quinolyl	0
1 2 9	Et	e-₄Me	Н	Н	5-Quinolyl	0

:

請求の範囲

1. 下記一般式(I) で示されるピリド [2, 3-d] ピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

「式中の記号は以下の意味を表す。

174.

X:酸素原子、又は硫黄原子、

R¹: 低級アルキル基、シクロアルキル低級アルキル基、又はシクロアルキル 基、

R²:水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルキルオ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイル低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、低級アルコキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基、

R³:水素原子、ハロゲン原子、又は低級アルキル基、

R4:水素原子、又は低級アルキル基、

R⁵: R⁶ と同一の基で置換されていてもよいシクロアルキル基; R⁶ と同一の基で置換されていてもよいナフチル基; R⁶ と同一の基で置換されていてもよく、ベンゼン環と縮合していてもよい、窒素原子、酸素原子、及び硫黄原子からなる群から選択された1万至4個の異項原子を有する5又は6員単環へテロ環基;又は式

で示される基、

R⁶: ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ基、シアノ基、又は二トロ基。

ただし、R⁵ が式

で示される基であって、R⁶ がハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基であり、R¹ が低級アルキル基、又はシクロアルキル基であり、R² 及びR⁴ が共に水素原子であり、かつXが酸素原子であるときは、R² は水素原子以外の基を意味する。]

2. 下記一般式(Ⅱ)で示されるピリド [2, 3-d] ピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である請求の範囲 1 記載の化合物。

$$\mathbb{R}^{\mathfrak{g}}$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

[式中の記号は以下の意味を表す。

R⁷:メチル基、エチル基、プロピル基、又はイソプロピル基、

R®:メチル基、エチル基、プロピル基、又はイソプロピル基、

R⁹: 塩素原子、臭素原子又はメチル基。]

3 R® がメチル基、又はエチル基である請求の範囲 2 記載の化合物。

4. R⁷ がエチル基、又はプロピル基であり、R⁸ が請求の範囲 3 記載の基である請求の範囲 3 記載の化合物。

5. 4-(3-クロロフェニル)-1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、4-(3-ブロモフェニル)-1, 7-ジエチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、4-(3-クロロフェニル)-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、4-(3-ブロモフェニル)-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、4-(3-ブロモフェニル)-1-エチル-7-メチルピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、1-エチル-7-メチルー4-(3-メチルフェニル)ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オン、又は1, 7-ジエチル-4-(3-メチルフェニル)ピリド [2, 3-d] ピリミジン-2(1H)-オンである請求の範囲 4 記載の化合物。

6. 下記一般式(Ⅲ)で示されるピリド [2, 3-d] ピリミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である請求の範囲 1 記載の化合物。

[式中X、R¹、R³、R⁴、及びR³は請求の範囲1記載の意味を有し、R¹⁰は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイル低級アルキル基、ヒド

ロキシイミノ低級アルキル基、低級アルコキシイミノ低級アルキル基、シクロア ルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基を意味する。

ただし、R⁵ が式

. 3

で示される基であって、 R^6 がハロゲン原子、低級アルキル基、又は低級アルコキシ基であり、 R^1 が低級アルキル基、又はシクロアルキル基であり、 R^3 及び R^4 が共に水素原子であり、かつXが酸素原子であるときは、 R^{10} は水素原子又は低級アルキル基以外の基を意味する。]

7. R¹⁰が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、メルカプト低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基である請求の範囲6記載の化合物。

- 8. R¹⁰が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲノ低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルカノイルオキシ低級アルキル基、低級アルカノイルチオ低級アルキル基、ヒドロキシイミノ低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、又は低級アルカノイル基である請求の範囲7記載の化合物。
- 9. R¹⁰が請求の範囲8記載の基であり; R⁴ が水素原子であり; R⁵ が(1) 低級アルキル基で置換されていてもよいシクロアルキル基、(2) ナフチル基、
- (3)窒素原子、酸素原子、及び硫黄原子からなる群から選択された1乃至4個の異項原子とする5又は6員単環へテロ環基、又は(4)式